(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-191718

(P2000-191718A)

(43)公開日 平成12年7月11日(2000.7.11)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコート*(参考)

C 0 8 F 4/654 10/00 C08F 4/654 10/00 4 J 0 2 8

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 62 頁)

(21)出願番号

特膜平10-371755

(71)出願人 000005887

三井化学株式会社

(22)出顧日

平成10年12月28日(1998.12.28)

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

(72)発明者 土肥 靖

山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号

三井化学株式会社内

(72)発明者 斎藤 純治

山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号

三井化学株式会社内

(74)代理人 100075524

弁理士 中嶋 重光 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 オレフィン重合用触媒およびオレフィンの重合方法

(57)【要約】

【課題】重合活性が高く、分子量分布が広く成形性に優れたオレフィン(共)重合体を生成するオレフィン重合 用触媒およびオレフィンの重合方法を提供すること。

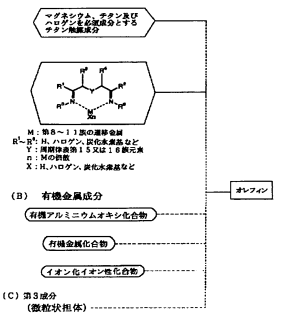
【解決手段】(A)マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とするチタン触媒成分と、(B)下記一般式(I)で示される遷移金属イミン化合物と、(C)

(C-1)有機金属化合物

(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物、および(C-3) 遷移金属イミン化合物(B)と反応してイオン 対を形成する化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とからなるオレフィン重合用触媒及びそれを用いたオレフィンの重合方法。

【化1】

(A) 遷移金属成分



【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とするチタン触媒成分と、(B)下記一般式(I)で表される遷移金属イミン化合物と、(C)(C-1)有機金属化合物、

(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物、および(C-3) 遷移金属イミン化合物(B)と反応してイオン対を形成 する化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とから なることを特徴とするオレフィン重合用触媒: 【化1】

(式中、Mは周期表第8~11族の遷移金属原子を示し、 R1~R4は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素 原子、ハロゲン原子、ハロゲン化炭化水素基、炭化水素 基、ヘテロ環式化合物残基、酸素含有基、窒素含有基、 ホウ素含有基、硫黄含有基、リン含有基、ケイ素含有 基、ゲルマニウム含有基またはスズ含有基などを示し、 R⁵、R⁶は、互いに同一でも異なっていてもよく、ハロ ゲン原子、ハロゲン化炭化水素基、炭化水素基、ヘテロ 現式化合物残基、酸素含有基、窒素含有基、ホウ素含有 基、硫黄含有基、リン含有基、ケイ素含有基、ゲルマニ ウム含有基またはスズ含有基などを示し、またR1とR5 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R2とR6 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R1とR3 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R2とR4 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R3と R4 が互いに連結して環を形成していてもよく、

nは、Mの価数を示し、

Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1~20の 炭化水素基、炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素 基、酸素含有基、イオウ含有基、ケイ素含有基などを示 し、nが2以上の場合には、Xで示される複数の基は互 いに同一でも異なっていてもよい。Yは周期表第15族ま たは第16族の原子を示す。) 【請求項2】遷移金属イミン化合物(B)が下記一般式(I-a)で表される化合物である請求項1記載の方法。

【化2】

(式中、M、X、Yおよびnは前記と同様であり、R7 ~R10は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原 子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素 基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭 化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、チオアルコキシ 基、アリーロキシ基、チオアリーロキシ基、アシル基、 エステル基、チオエステル基、アミド基、イミド基、ア ミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミ ド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホニ ル基、メルカプト基およびヒドロキシ基から選ばれた基 を示し、。R7とR9、R8とR10、R8とR11、R9とR1 0の各々が互いに連結して芳香族環、脂肪族環や窒素原 子や硫黄原子、酸素原子などの異原子を含む炭化水素環 を形成していてもよく、これらの環はさらに置換基を有 してもよく、R12~R16は、互いに同一でも異なってい てもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロ ゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置 換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、 アルキルチオ基、アリーロキシ基、アリールチオ基、ア シル基、エステル基、チオエステル基、アミド基、イミ ド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スル ホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、 スルホニル基、メルカプト基およびヒドロキシ基から選 ばれた基を示す。)

【請求項3】遷移金属イミン化合物(B)が下記一般式 (I-b)で表される化合物である請求項1記載の方 法。

【化3】

(式中、M、X、Yおよびnは前記と同様であり、R.17 ~R.20は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、チオアルコキシ

基、アリーロキシ基、チオアリーロキシ基、アシル基、 エステル基、チオエステル基、アミド基、イミド基、ア ミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミ ド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホニ ル基、メルカプト基およびヒドロキシ基から選ばれた基 (3) 000-191718 (P2000-;18

を示し、R17とR19、R18とR20、R19とR20の各々が 互いに連結して芳香族環、脂肪族環や窒素原子や硫黄原 子、酸素原子などの異原子を含む炭化水素環を形成して いてもよく、これらの環はさらに置換基を有してもよ く、R21~R30は、互いに同一でも異なっていてもよ く、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化 炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、チオア ルコキシ基、アリーロキシ基、チオアリーロキシ基、ア シル基、エステル基、チオエステル基、アミド基、イミ ド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スル ホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、 スルホニル基、メルカプト基およびヒドロキシ基から選 ばれた基を示す。)

【請求項4】 請求項1から3のいずれかに記載のオレフィン重合用触媒の存在下に、オレフィンを重合または 共重合させることを特徴とするオレフィンの重合方法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、オレフィン重合用 触媒およびこの触媒を用いたオレフィンの重合方法に関 し、さらに詳しくは高い重合活性を有し、分子量分布が 広いオレフィン(共)重合体が得られるような新規なオ レフィン重合用触媒およびこの触媒を用いたオレフィン の重合方法に関する。

[0002]

【発明の技術的背景】従来からエチレン重合体、エチレン・αーオレフィン共重合体などのオレフィン重合体を製造するための触媒として、チタン化合物と有機アルミニウム化合物とからなるチタン系触媒、およびバナジウム化合物と有機アルミニウム化合物とからなるバナジウム系触媒が知られている。

【0003】また、高い重合活性でオレフィン重合体を製造することのできる触媒としてジルコノセンなどのメタロセン化合物と有機アルミニウムオキシ化合物(アルミノオキサン)とからなるチーグラー型触媒が知られている。

【0004】さらに最近新しいオレフィン重合用触媒としてたとえば特開平8-245713号公報には、チタン一窒素結合を有するチタンアミド化合物とアルミノキサンからなるオレフィン重合用触媒が提案されている。【0005】また、Organometallics 1996,15,562-569には、[Mes2BNCH2CH2NBMes2]-2で示されるビス(ボリルアミド)配位子を有する周期表4族の有機金属錯体が記載され、この錯体はエチレン重合活性を僅かに示すことが記載されている。

【0006】ところでエチレン重合体などのポリオレフィンは、機械的強度、耐薬品性などに優れているため、種々の成形用材料として用いられている。しかしながら上記のようなチタンアミド化合物などの遷移金属アミド

化合物と、アルミノキサンとからなる触媒は、高い重合活性を有しているが、これを用いて得られるオレフィン重合体は、分子量分布が狭く成形性が必ずしも良好ではない。このため、高い重合活性を損なうことなく、分子量分布が広く成形性に優れたオレフィン重合体が得られるような、遷移金属アミド化合物を含む触媒の改良が望まれていた。

[0007]

【発明の目的】本発明は、上記のような従来技術に鑑みてなされたものであって、高い重合活性を有し、分子量分布が広く成形性に優れたオレフィン(共)重合体が得られるようなオレフィン重合用触媒を提供することを目的としている。

【0008】また本発明は、このような良好な性質の触媒を用いたオレフィンの重合方法を提供することを目的としている。

[0009]

【発明の概要】本発明に係るオレフィン重合用触媒は、(A)マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とするチタン触媒成分と、(B)下記一般式(I)で表される遷移金属イミン化合物と、(C)(C-1)有機金属化合物、(C-2)有機アルミニウムオキシ化合物、および(C-3)遷移金属イミン 化合物(B) と反応してイオン対を形成する化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とからなることを特徴とするオレフィン重合用触媒;

【化4】

(式中、Mは周期表第8~11族の遷移金属原子を示し、 R1~R4は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素 原子、ハロゲン原子、ハロゲン化炭化水素基、炭化水素 基、ヘテロ環式化合物残基、酸素含有基、窒素含有基、 ホウ素含有基、硫黄含有基、リン含有基、ケイ素含有 基、ゲルマニウム含有基またはスズ含有基などを示し、 R5、R6は、互いに同一でも異なっていてもよく、ハロ ゲン原子、ハロゲン化炭化水素基、炭化水素基、ヘテロ 環式化合物残基、酸素含有基、窒素含有基、ホウ素含有 基、硫黄含有基、リン含有基、ケイ素含有基、ゲルマニ ウム含有基またはスズ含有基などを示し、またR1とR5 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R2とR6 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R1とR3 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R2とR4 が互いに連結して環を形成していてもよく、 R3とR4 が互いに連結して環を形成していてもよく、nは、Mの 価数を示し、Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子 :(4)000-191718(P2000-E癸隠

数1~20の炭化水素基、炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有基、イオウ含有基、ケイ素含有基などを示し、nが2以上の場合には、Xで示される複数の基は互いに同一でも異なっていてもよい。Yは周期表第15族または第16族の原子を示す。)からなることを特徴としている。

【0010】本発明に係るオレフィンの重合方法は、上 記のような触媒の存在下に、オレフィンを重合または共 重合させることを特徴としている。

[0011]

【発明の具体的な説明】以下、本発明におけるオレフィン重合用触媒およびこの触媒を用いたオレフィンの重合方法について具体的に説明する。

【0012】なお、本明細書において「重合」という語は、単独重合だけでなく、共重合をも包含した意味で用いられることがあり、「重合体」という語は、単独重合体だけでなく、共重合体をも包含した意味で用いられることがある。

【0013】本発明に係るオレフィン重合用触媒は、

(A)マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とするチタン触媒成分と、(B)上記一般式(I)で表される遷移金属イミン化合物と、(C)(C-1)有機金属化合物、(C-2)有機アルミニウムオキシ化合物、および(C-3)遷移金属イミン 化合物(B)と反応してイオン対を形成する化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物とからなることを特徴とするオレフィン重合用触媒である。

【0014】まず、本発明のオレフィン重合用触媒を形成する各触媒成分について説明する。

(A)マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とするチタン触媒成分本発明で用いられる(A)マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とするチタン触媒成分(以下「チタン触媒成分」という。)は、マグネシウム、チタンおよびハロゲンを必須成分とし、さらに必要に応じて電子供与体を含有している。

【0015】このような(A)チタン触媒成分は、下記のようなマグネシウム化合物およびチタン化合物、必要に応じて電子供与体を接触させることにより調製することができる。

【0016】(A)チタン触媒成分の調製に用いられるチタン化合物として具体的には、たとえば、次式で示される4価のチタン化合物を挙げることができる。

 $Ti(OR)_d X_{4-d}$

(式中、Rは炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、dは $0 \le d \le 4$ である)

このようなチタン化合物として、具体的には、 $TiCl_4$ 、 $TiBr_4$ 、 TiI_4 などのテトラハロゲン化チタン; $Ti(OCH_3)Cl_3$ 、 $Ti(OC_2H_5)Cl_3$ 、 $Ti(O-n-C_4H_9)Cl_3$ 、 $Ti(O-iso-C_4H_9)Br_3$ などのトリハロゲン化アル

コキシチタン; Ti (OCH₃) $_2$ Cl $_2$ 、Ti (OC $_2$ H $_5$) $_2$ Cl $_2$ 、Ti (O-n-C $_4$ H $_9$) $_2$ Cl $_2$ 、Ti (O C $_2$ H $_5$) $_2$ Br $_2$ などのジハロゲン化ジアルコキシチタン; Ti (OCH $_3$) $_3$ Cl、Ti (OC $_2$ H $_5$) $_3$ Cl、Ti (OC $_2$ H $_5$) $_3$ Cl、Ti (O-n-C $_4$ H $_9$) $_3$ Cl、Ti (OC $_2$ H $_5$) $_3$ Br などのモノハロゲン化トリアルコキシチタン; Ti (O CH $_3$) $_4$ 、Ti (O-iso-C $_4$ H $_9$) $_4$ 、Ti (O-2-エチルヘキシル) $_4$ などのテトラアルコキシチタンなどを例示することができる。

【0017】これらの中ではハロゲン含有チタン化合物が好ましく、さらにテトラハロゲン化チタンが好ましく、特に四塩化チタンが好ましい。これらチタン化合物は1種単独で用いてもよいし、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。さらにこれらのチタン化合物は、炭化水素化合物またはハロゲン化炭化水素化合物などに希釈されていてもよい。

【0018】チタン触媒成分(A)の調製に用いられる マグネシウム化合物としては、還元性を有するマグネシ ウム化合物および還元性を有しないマグネシウム化合物 を挙げることができる。

【0019】ここで還元性を有するマグネシウム化合物 としては、たとえばマグネシウムー炭素結合またはマグ ネシウムー水素結合を有するマグネシウム化合物を挙げ ることができる。このような還元性を有するマグネシウ ム化合物の具体的な例としては、ジメチルマグネシウ ム、ジエチルマグネシウム、ジプロピルマグネシウム、 ジブチルマグネシウム、ジアミルマグネシウム、ジヘキ シルマグネシウム、ジデシルマグネシウム、エチル塩化 マグネシウム、プロピル塩化マグネシウム、ブチル塩化 マグネシウム、ヘキシル塩化マグネシウム、アミル塩化 マグネシウム、ブチルエトキシマグネシウム、エチルブ チルマグネシウム、ブチルマグネシウムハイドライドな どを挙げることができる。これらマグネシウム化合物 は、単独で用いることもできるし、後述するような有機 金属化合物と錯化合物を形成しているものを用いてもよ い。また、これらマグネシウム化合物は、液体であって もよく、固体であってもよいし、金属マグネシウムと対 応する化合物とを反応させることで誘導してもよい。さ らに触媒調製中に上記の方法を用いて金属マグネシウム から誘導することもできる。

【0020】還元性を有しないマグネシウム化合物の具体的な例としては、塩化マグネシウム、臭化マグネシウム、コウ化マグネシウム、フッ化マグネシウムなどのハロゲン化マグネシウム;メトキシ塩化マグネシウム、エトキシ塩化マグネシウム、イソプロポキシ塩化マグネシウム、ブトキシ塩化マグネシウム、オクトキシ塩化マグネシウムなどのアルコキシマグネシウムハライド;フェノキシ塩化マグネシウムなどのアリロキシマグネシウムハライド;エトキシウムなどのアリロキシマグネシウムハライド;エトキ

シマグネシウム、イソプロポキシマグネシウム、ブトキシマグネシウム、n-オクトキシマグネシウム、2-エチルヘキソキシマグネシウムなどのアルコキシマグネシウム;フェノキシマグネシウム、ジメチルフェノキシマグネシウムなどのアリロキシマグネシウム;ラウリン酸マグネシウム、ステアリン酸マグネシウムなどのマグネシウムのカルボン酸塩などを例示することができる。

【0021】これら還元性を有しないマグネシウム化合物は、上述した還元性を有するマグネシウム化合物から誘導した化合物または触媒成分の調製時に誘導した化合物であってもよい。

【0022】還元性を有しないマグネシウム化合物を、 還元性を有するマグネシウム化合物から誘導するには、 たとえば還元性を有するマグネシウム化合物を、ハロゲン、ハロゲン含有有機ケイ素化合物、ハロゲン含有アル ミニウム化合物などのハロゲン化合物、アルコール、エ ステル、ケトン、アルデヒドなどの活性な炭素一酸素結 合を有する化合物、ポリシロキサン化合物と接触させれ ばよい。

【0023】また、マグネシウム化合物は上記の還元性を有するマグネシウム化合物および還元性を有しないマグネシウム化合物の外に、上記のマグネシウム化合物と他の金属との錯化合物、複化合物または他の金属化合物との混合物であってもよい。さらに、上記の化合物を2種以上組み合わせて用いてもよい。

【0024】チタン触媒成分(A)の調製に用いられるマグネシウム化合物としては、上述した以外にも多くのマグネシウム化合物が使用できるが、最終的に得られるチタン触媒成分(A)中において、ハロゲン含有マグネシウム化合物の形をとることが好ましく、従ってハロゲンを含まないマグネシウム化合物を用いる場合には、調製の途中でハロゲン含有化合物と接触反応させることが好ましい。

【0025】上述したマグネシウム化合物の中では、還元性を有しないマグネシウム化合物が好ましく、ハロゲン含有マグネシウム化合物がさらに好ましく、塩化マグネシウム、アルコキシ塩化マグネシウム、アリロキシ塩化マグネシウムが特に好ましい。

【0026】チタン触媒成分(A)の調製に際しては、電子供与体を用いることが好ましく、電子供与体としては、アルコール類、フェノール類、ケトン類、アルデヒド類、カルボン酸、酸ハライド類、有機酸または無機酸のエステル類、エーテル類、酸アミド類、酸無水物、アンモニア、アミン類、ニトリル類、イソシアネート、含窒素環状化合物、含酸素環状化合物などが挙げられる。より具体的には、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、2-エチルヘキサノール、オクタノール、ドデカノール、オクタデシルアルコール、オレイルアルコール、ベンジルアルコール、フェニルエチルアルコール、クミルアルコール、フェニルエチルアルコール、クミルアルコール、フェニルエチルアルコール、クミルアルコール、フェニルエチルアルコール、クミルアルコー

ル、イソプロピルアルコール、イソプロピルベンジルア ルコールなどの炭素原子数が1~18のアルコール類; トリクロロメタノール、トリクロロエタノール、トリク ロロヘキサノールなどの炭素原子数が1~18のハロゲ ン含有アルコール類;フェノール、クレゾール、キシレ ノール、エチルフェノール、プロピルフェノール、ノニ ルフェノール、クミルフェノール、ナフトールなどの低 級アルキル基を有してもよい炭素原子数が6~20のフ ェノール類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイ ソブチルケトン、アセトフェノン、ベンゾフェノン、ベ ンゾキノンなどの炭素原子数が3~15のケトン類;ア セトアルデヒド、プロピオンアルデヒド、オクチルアル デヒド、ベンズアルデヒド、トルアルデヒド、ナフトア ルデヒドなどの炭素原子数が2~15のアルデヒド類: ギ酸メチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ビニル、酢 酸プロピル、酢酸オクチル、酢酸シクロヘキシル、プロ ピオン酸エチル、酪酸メチル、吉草酸エチル、クロル酢 酸メチル、ジクロル酢酸エチル、メタクリル酸メチル、 クロトン酸エチル、シクロヘキサンカルボン酸エチル、 安息香酸メチル、安息香酸エチル、安息香酸プロピル、 安息香酸ブチル、安息香酸オクチル、安息香酸シクロへ キシル、安息香酸フェニル、安息香酸ベンジル、トルイ ル酸メチル、トルイル酸エチル、トルイル酸アミル、エ チル安息香酸エチル、アニス酸メチル、アニス酸エチ ル、エトキシ安息香酸エチル、γ-ブチロラクトン、δ-バレロラクトン、クマリン、フタリド、炭酸エチルなど の炭素原子数が2~30の有機酸エステル類;アセチル クロリド、ベンゾイルクロリド、トルイル酸クロリド、 アニス酸クロリドなどの炭素原子数が2~15の酸ハラ イド類:メチルエーテル、エチルエーテル、イソプロピ ルエーテル、ブチルエーテル、アミルエーテル、テトラ ヒドロフラン、アニソール、ジフェニルエーテルなどの 炭素原子数が2~20のエーテル類;酢酸N,N-ジメチル アミド、安息香酸N,N-ジエチルアミド、トルイル酸N,N-ジメチルアミドなどの酸アミド類;メチルアミン、エチ ルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリメチ ルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミン、トリ ベンジルアミン、テトラメチレンジアミン、ヘキサメチ レンジアミンなどのアミン類:アセトニトリル、ベンゾ ニトリル、トリニトリルなどのニトリル類;無水酢酸、 無水フタル酸、無水安息香酸などの酸無水物;ピロー ル、メチルピロール、ジメチルピロールなどのピロール 類;ピロリン;ピロリジン;インドール;ピリジン、メ チルピリジン、エチルピリジン、プロピルピリジン、ジ メチルピリジン、エチルメチルピリジン、トリメチルピ リジン、フェニルピリジン、ベンジルピリジン、塩化ピ リジンなどのピリジン類; ピペリジン類、キノリン類、 イソキノリン類などの含窒素環状化合物; テトラヒド ロフラン、1,4-シネオール、1,8-シネオール、ピノール フラン、メチルフラン、ジメチルフラン、ジフェニルフ

ラン、ベンゾフラン、クマラン、フタラン、テトラヒドロピラン、ピラン、ジテドロピランなどの環状含酸素化合物などが挙げられる。

【0027】また有機酸エステルとしては、下記一般式 (II)で示される骨格を有する多価カルボン酸エステルを特に好ましい例として挙げることができる。

[0028]

【化5】

【0029】上記式中、 R^{31} は置換または非置換の炭化水素基を示し、 R^{32} 、 R^{35} 、 R^{36} は、水素原子または置換もしくは非置換の炭化水素基を示し、 R^{33} 、 R^{34} は水素原子または置換もしくは非置換の炭化水素基を示し、好ましくはその少なくとも一方が置換または非置換の炭化水素基である。また R^{33} と R^{34} とは互いに連結されて環状構造を形成していてもよい。炭化水素基 R^{31} ~ R^{36} が置換されている場合の置換基は、N、O、S などの異原子を含み、たとえば、C-O-C、C OOR、C OOH、COH、COOH、COOH、COOH、COOH、COOH、COOH、COOH、COO

【0030】このような多価カルボン酸エステルとして は、具体的には、コハク酸ジエチル、コハク酸ジブチ ル、メチルコハク酸ジエチル、α-メチルグルタル酸ジ イソブチル、メチルマロン酸ジエチル、エチルマロン酸 ジエチル、イソプロピルマロン酸ジエチル、ブチルマロ ン酸ジエチル、フェニルマロン酸ジエチル、ジエチルマ ロン酸ジエチル、ジブチルマロン酸ジエチル、マレイン 酸モノオクチル、マレイン酸ジオクチル、マレイン酸ジ ブチル、ブチルマレイン酸ジブチル、ブチルマレイン酸 ジエチル、β-メチルグルタル酸ジイソプロピル、エチ ルコハク酸ジアルリル、フマル酸ジ-2-エチルヘキシ ル、イタコン酸ジエチル、シトラコン酸ジオクチルなど の脂肪族ポリカルボン酸エステル;1,2-シクロヘキサン カルボン酸ジエチル、1,2-シクロヘキサンカルボン酸ジ イソブチル、テトラヒドロフタル酸ジエチル、ナジック 酸ジエチルなどの脂環族ポリカルボン酸エステル;フタ ル酸モノエチル、フタル酸ジメチル、フタル酸メチルエ チル、フタル酸モノイソブチル、フタル酸ジエチル、フ タル酸エチルイソブチル、フタル酸ジn-プロピル、フタ ル酸ジイソプロピル、フタル酸ジn-ブチル、フタル酸ジ イソブチル、フタル酸ジn-ヘプチル、フタル酸ジ-2-エ チルヘキシル、フタル酸ジn-オクチル、フタル酸ジネオ ペンチル、フタル酸ジデシル、フタル酸ベンジルブチ

ル、フタル酸ジフェニル、ナフタリンジカルボン酸ジエチル、ナフタリンジカルボン酸ジブチル、トリメリット酸シブチルなどの芳香族ポリカルボン酸エステル; 3,4-フランジカルボン酸などの異節環ポリカルボン酸エステルなどが挙げられる。

【0031】また多価カルボン酸エステルの他の例として、アジピン酸ジエチル、アジピン酸ジイソブチル、セバシン酸ジn-ブチル、セバシン酸ジn-ブチル、セバシン酸ジn-オクチル、セバシン酸ジ-2-エチルヘキシルなどの長鎖ジカルボン酸のエステルなどを挙げることができる。

【0032】本発明では、さらに電子供与体として、下記一般式(II-1)または(II-3)で表される有機ケイ素化合物、下記一般式(III)で表されるポリエーテル化合物などを用いることもできる。

[0033]

(R^P)_i-Si-(OR^Q)_{4-i} … (II-1) (式中、iは1、2または3であり、iが1のとき、R^Pは2級または3級の炭化水素基を示し、iが2または3のとき、R^Pの少なくとも1つは2級または3級の炭化水素基を示し、他は炭化水素基を示し、複数のR^Pは同一であっても異なっていてもよく、R^Qは炭素数1~4の炭化水素基であって、4-iが2または3であるとき、R^Qは互いに同一でも異なっていてもよい。)この式(II-1)で示されるケイ素化合物において、2級または3級の炭化水素基としては、シクロペンチル基、シクロペンテニル基、シクロペンタジエニル基、置換基を有するこれらの基またはSiに隣接する炭素が2級または3級である炭化水素基が挙げられる。

【0034】これらのうち、ジメトキシシラン類、特に下記一般式 (II-2) で示されるジメトキシシラン類が好ましい。

[0035]

【化6】

【0036】(式中、R³およびR*は、それぞれ独立に、シクロペンチル基、置換シクロペンテニル基、シクロペンテニル基、シクロペンタジエニル基、置換シクロペンタジエニル基、またはSiに隣接する炭素が2級炭素または3級炭素である炭化水素基を示す。)前記一般式(II-2)で表される有機ケイ素化合物として具体的には、ジシクロペンチルジメトキシシラン、ジ-t-ブチルジメトキシシラン、ジ(2-メチルシクロペンチル)ジメトキシシラン、ジ(3-メチルシクロペンチル)ジメトキシシラン、ジ-t-アミルジメトキシシランなどが挙げられる。

【0037】有機ケイ素化合物としては、下記一般式 (11-3) で表される有機ケイ素化合物を用いることもで きる。

 $(R)_1 - Si - (OR')_{4-1}$... (11-3)

(式中、RおよびR'は、アルキル基、アリール基、ア ルキリデン基などの炭化水素基であり、0<1<4であ

- このような――股式 (II-3) で示される有機ケイ素化合物 として具体的には、ジフェニルジメトキシシラン、ジイ ソプロピルジメトキシシラン、ジn-プロピルジメトキシ シラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキ シシラン、フェニルトリエトキシシラン、n-プロピルト リエトキシシランなどが挙げられる。

【0038】さらに前記一般式 (II-3) で示される有機 ケイ素化合物に類似する化合物として、アークロロプロ

【0042】式中、vは2≦v≦10の整数であり、R⁵¹ ~R56+2vは炭素、水素、酸素、ハロゲン、窒素、硫 黄、リン、ホウ素およびケイ素から選択される少なくと も1種の元素を有する置換基を示し、任意のR51 ~R 56+2v 好ましくはR56+1~R56+2vは共同してベンゼン 環以外の環を形成していてもよく、主鎖中に炭素原子以 外の原子が含まれていてもよい。

【0043】上記のようなポリエーテル化合物として は、1,3-ジエーテル類が好ましく用いられ、特に、2,2-ジイソブチル-1,3-ジメトキシプロパン、2-イソプロピ ルー2-イソペンチルー1,3-ジメトキシプロパン、2,2-ジシ クロヘキシル-1,3-ジメトキシプロパン、2,2-ビス(シ クロヘキシルメチル)-1,3-ジメトキシプロパン、9,9-ジメトキシメチルフルオレンが好ましく用いられる。

【0044】これらの他にも、水、アニオン系、カチオ ン系、非イオン系の界面活性剤を用いることもできる。 これらの電子供与体は、1種単独でまたは2種以上組み 合せて用いられる。

【0045】また上記のようなチタン化合物、マグネシ ウム化合物および電子供与体を接触させる際に、後述す るような粒子状担体 (D) を用い、担体担持型のチタン 触媒成分(A)を調製することもできる。

【0046】チタン触媒成分(A)は、上記したような チタン化合物およびマグネシウム化合物、必要に応じて 電子供与体を接触させることにより製造することがで き、公知の方法を含むあらゆる方法により製造すること ができる。なお上記の成分は、たとえばケイ素、リン、 アルミニウムなどの他の反応試剤の存在下に接触させて もよい。

【0047】これらチタン触媒成分(A)の具体的な製

ピルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリエト キシシラン、クロルトリエトキシシラン、ケイ酸エチ ル、ケイ酸ブチル、ビニルトリス(β-メトキシエトキ シシラン)、ビニルトリアセトキシシラン、ジメチルテ トラエトキシシロキサンなども挙げられる。

【0039】なお前記一般式 (II-3) で示される有機ケ イ素化合物は、前記一般式(II-1)で示される有機ケイ 素化合物が含まれる場合がある。前記有機ケイ素化合物 は、1種単独でまたは2種以上組合わせて用いることが できる。

【0040】ポリエーテル化合物としては、たとえば下 記一般式(III)で示される化合物を挙げることができ る。

【化7】 (111)

[0041]

造方法を数例挙げて以下に簡単に述べる。なお以下に説 明するチタン触媒成分(A)の製造方法では、電子供与 体を用いる例について述べるが、この電子供与体は必ず しも用いなくてもよい。

- (1) マグネシウム化合物、電子供与体および炭化水素溶 媒からなる溶液を、有機金属化合物と接触反応させて固 体を析出させた後、または析出させながらチタン化合物 と接触反応させる方法。
- (2) マグネシウム化合物と電子供与体からなる錯体を有 機金属化合物と接触、反応させた後、チタン化合物を接 触反応させる方法。
- (3) 無機担体と有機マグネシウム化合物との接触物に、 チタン化合物および好ましくは電子供与体を接触反応さ せる方法。この際、あらかじめ該接触物をハロゲン含有 化合物および/または有機金属化合物と接触反応させて もよい。
- (4) マグネシウム化合物、電子供与体、場合によっては 更に炭化水素溶媒を含む溶液と無機または有機担体との 混合物から、マグネシウム化合物の担持された無機また は有機担体を得、次いでチタン化合物を接触させる方 法。
- (5) マグネシウム化合物、チタン化合物、電子供与体、 場合によっては更に炭化水素溶媒を含む溶液と無機また は有機担体との接触により、マグネシウム、チタンの担 持された固体状チタン触媒成分を得る方法。
- (6) 液状状態の有機マグネシウム化合物をハロゲン含有 チタン化合物と接触反応させる方法。このとき電子供与 体を1回は用いる。
- (7) 液状状態の有機マグネシウム化合物をハロゲン含有 化合物と接触反応後、チタン化合物を接触させる方法。

このとき電子供与体を1回は用いる。

(8) アルコキシ基含有マグネシウム化合物をハロゲン含 有チタン化合物と接触反応する方法。このとき電子供与 体を1回は用いる。

(9) アルコキシ基含有マグネシウム化合物および電子供 与体からなる錯体をチタン化合物と接触反応する方法。 (10)アルコキシ基含有マグネシウム化合物および電子供 与体からなる錯体を有機金属化合物と接触後チタン化合物と接触反応させる方法。

(11)マグネシウム化合物と、電子供与体と、チタン化合物とを任意の順序で接触、反応させる方法。この反応は、各成分を電子供与体および/または有機金属化合物やハロゲン含有ケイ素化合物などの反応助剤で予備処理してもよい。なお、この方法においては、上記電子供与体を少なくとも一回は用いることが好ましい。

(12) 還元能を有しない液状のマグネシウム化合物と液状 チタン化合物とを、好ましくは電子供与体の存在下で反 応させて固体状のマグネシウム・チタン複合体を析出さ せる方法。

(13) (12)で得られた反応生成物に、チタン化合物をさらに反応させる方法。

(14) (11)または(12)で得られる反応生成物に、電子供与体およびチタン化合物をさらに反応させる方法。

(15)マグネシウム化合物と好ましくは電子供与体と、チタン化合物とを粉砕して得られた固体状物を、ハロゲン、ハロゲン化合物および芳香族炭化水素のいずれかで処理する方法。なお、この方法においては、マグネシウム化合物のみを、またはマグネシウム化合物と電子供与体とからなる錯化合物を、またはマグネシウム化合物とまた、粉砕後に反応助剤で予備処理し、次いでハロゲンなどで処理してもよい。反応助剤としては、有機金属化合物またはハロゲン含有ケイ素化合物などが挙げられる。

(16)マグネシウム化合物を粉砕した後、チタン化合物と接触・反応させる方法。この際、粉砕時および/または接触・反応時に電子供与体や、反応助剤を用いることが好ましい。

(17)上記(11)~(16)で得られる化合物をハロゲンまたは ハロゲン化合物または芳香族炭化水素で処理する方法。

(18)金属酸化物、有機マグネシウムおよびハロゲン含有 化合物との接触反応物を、好ましくは電子供与体および チタン化合物と接触させる方法。

(19)有機酸のマグネシウム塩、アルコキシマグネシウム、アリーロキシマグネシウムなどのマグネシウム化合物を、チタン化合物および/またはハロゲン含有炭化水素および好ましくは電子供与体と反応させる方法。

(20)マグネシウム化合物とアルコキシチタンとを少なくとも含む炭化水素溶液と、チタン化合物および/または電子供与体とを接触させる方法。この際ハロゲン含有ケイ素化合物などのハロゲン含有化合物を共存させること

が好ましい。

(21) 還元能を有しない液状状態のマグネシウム化合物と有機金属化合物とを反応させて固体状のマグネシウム・金属(アルミニウム)複合体を析出させ、次いで、電子供与体およびチタン化合物を反応させる方法。

【0048】チタン触媒成分(A)を調製する際に用いられる上記各成分の使用量は、調製方法によって異なり一概に規定できないが、たとえばマグネシウム化合物1モル当り、電子供与体は0.01~20モル、好ましくは0.1~1000モル、好ましくは0.1~200モルの量で用いられる。

【0049】このようにして得られるチタン触媒成分(A)は、マグネシウム、チタン、ハロゲンを必須成分とし、必要に応じて電子供与体を含有している。このチタン触媒成分(A)において、ハロゲン/チタン(原子比)は約2~200、好ましくは約4~100であり、前記電子供与体/チタン(モル比)は約0.01~100、好ましくは約0.2~10であり、マグネシウム/チタン(原子比)は約1~100、好ましくは約2~50であることが望ましい。

【0050】このチタン触媒成分(A)が固体状である場合は、市販のハロゲン化マグネシウムと比較すると、結晶サイズの小さいハロゲン化マグネシウムを含み、通常その比表面積が約10m2/g以上、好ましくは約30~1000m2/g、より好ましくは約50~800m2/gである。そして、このチタン触媒成分(A)は、上記の成分が一体となって触媒成分を形成しているので、ヘキサン洗浄によって実質的にその組成が変わることがない。

【0051】本発明で用いられるチタン触媒成分(A)は、有機アルミニウム化合物との組み合わせにおいて、エチレン重合活性が200gーポリマー/ミリモルーTi×時間×atm、好ましくは500gーポリマー/ミリモルーTi×時間×atm以上示すものが望ましい。【0052】本発明で用いられる(B)遷移金属イミン化合物は、下記一般式(I)で表される化合物である。【0053】

【化8】

【0054】式中、Mは周期表第8~11族の遷移金属原子を示し、鉄、ルテニウム、オスニウム、コバルト、ロジウム、イリジウムなどの周期表第8、9族の遷移金属原子であることが好ましく、特に鉄、コバルトが好ましい

【0055】R1~R4は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、酸素含有基、窒素含有基、ホウ素含有基、硫黄含有基、リン含有基、ケイ素含有基、ゲルマニウム含有基またはスズ含有基などを示す。

【0056】ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。

【0057】炭化水素基として具体的には、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの炭素原子数が1~20の直鎖または分岐状のアルキル基;フェニル、ナフチル、アントリルなどの炭素原子数が6~20のアリール基;これらのアリール基に前記炭素原子数が1~20のアルキル基などの置換基が1~5個置換した置換アリール基;シクロペンチル、シクロヘキシル、ノルボルニル、アダマンチルなどのシクロアルキル基;ビニル、プロペニル、シクロヘキセニルなどのアルケニル基;ベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのアリールアルキル基などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0058】ハロゲン化炭化水素基としては、前記炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0059】ヘテロ環化合物としては、含窒素複素環、 含酸素複素環、含イオウ複素環等が挙げられるが、これ らに限定されるものではない。酸素含有基としては、ア ルコキシ基、アリーロキシ基、エステル基、エーテル 基、アシル基、カルボンキシル基、カルボナート基、ヒ ドロキシ基、ペルオキシ基、酸無水物等が挙げられる が、これらに限定されるものではない。窒素含有基とし ては、アミノ基、イミノ基、アミド基、イミド基、ヒド ラジノ基、ヒドラゾノ基、ニトロ基、ニトロソ基、シア ノ基、イソシアノ基、シアン酸エステル基、アミジノ 基、ジアゾ基、及び、アンモニウム塩等が挙げられる が、これらに限定されるものではない。ホウ素含有基と してはボランジイル基、ボラントリイル基、ジボラニル 基等が挙げられるが、これらに限定されるものではな い。イオウ含有基としては、メルカプト基、チオエステ ル基、ジチオエステル基、チオアルコキシ基、チオアリ ーロキシ基、チオアシル基、チオエーテル基、チオシア ン酸エステル基、イソチアン酸エステル基、スルホンエ ステル基、スルホンアミド基、チオカルボキシル基、ジ チオカルボキシル基、スルホ基、スルホニル基、スルフ ィニル基、スルフェニル基等が挙げられるが、これらに 限定されるものではない。リン含有基としては、ホスフ ィド基、ホスホリル基、チオホスホリル基、ホスファト 基等が挙げられるが、これらに限定されるものではな い。ケイ素含有基としては、炭化水素置換シリル基、炭 化水素置換シリルのシリルエーテル基、ケイ素置換アル キル基、ケイ素置換アリール基等が挙げられるが、これに限定されるものではない。ゲルマニウム含有基としては、炭化水素置換ゲルマニウム基、炭化水素置換ゲルマンのゲルマニウムエーテル基、ゲルマニウム置換アルキル基、ゲルマニウム置換アリール基等が挙げられるが、これに限定されるものではない。スズ含有基としては、炭化水素置換スタニル基、炭化水素置換スズのスタニルエーテル基、スズ置換アリール基等が挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0060】またR1とR5、R2とR6、R1とR3、R2とR4、R3とR4各々が互いに連結して芳香族環、脂肪族環や窒素原子や硫黄原子、酸素原子などの異原子を含む炭化水素環を形成していてもよく、これらの環はさらに置換基を有してもよい。

 $\{0061\}$ nは、Mの価数を満たす数であり、具体的には $1\sim8$ 、好ましくは $1\sim5$ 、より好ましくは $1\sim3$ の整数である。

【0062】Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1~20の炭化水素基、炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有基、イオウ含有基、ケイ素含有基を示し、nが2以上の場合には、Xで示される複数の基は互いに同一でも異なっていてもよい。

【0063】ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。炭素原子数が1~20の炭化水素基としては、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリールアルキル基、アリール基などが挙げられ、より具体的には、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシル、アイコシルなどのアルキル基;シクロペンチル、シクロヘキシル、ノルボルニル、アダマンチルなどのシクロアルキル基;ビニル、プロペニル、シクロヘキセニルなどのアルケニル基;ベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのアリールアルキル基;フェニル、トリル、ジメチルフェニル、トリメチルフェニル、エチルフェニル、プロピルフェニル、ビフェニル、ナフチル、メチルナフチル、アントリル、フェナントリルなどのアリール基が挙げられる。

【0064】炭素原子数が1~20のハロゲン化炭化水素基としては、前記炭素原子数が1~20の炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。酸素含有基としては、ヒドロキシ基;メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなどのアルコキシ基;フェノキシ、メチルフェノキシ、ジメチルフェノキシ、ナフトキシなどのアリーロキシ基;フェニルメトキシ、フェニルエトキシなどのアリールアルコキシ基などが挙げられる。

【0065】イオウ含有基としては、前記酸素含有基の酸素がイオウに置換した置換基、ならびにメチルスルフォネート、トリフルオロメタンスルフォネート、フェニルスルフォネート、ベンジルスルフォネート、Pトルエンスルフォネート、トリメチルベンゼンスルフォネー

(10))00-191718 (P2000-隠隠

ト、トリイソブチルベンゼンスルフォネート、P-クロルベンゼンスルフォネート、ペンタフルオロベンゼンスルフォネートなどのスルフォネート基;メチルスルフィネート、フェニルスルフィネート、ベンジルスルフィネート、P-トルエンスルフィネート、トリメチルベンゼンスルフィネート、ペンタフルオロベンゼンスルフィネートなどのスルフィネート基が挙げられる。

【0066】ケイ素含有基としては、メチルシリル、フェニルシリルなどのモノ炭化水素置換シリル;ジメチルシリル、ジフェニルシリルなどのジ炭化水素置換シリル;トリメチルシリル、トリエチルシリル、トリフェニルシリル、トリシクロヘキシルシリル、トリフェニルシリル、ジメチルフェニルシリル、メチルジフェニルシリル、トリトリルシリル、トリナフチルシリルなどのトリ炭化水素置換シリル。シリルエーテルなどの炭化水素置換シリルのシリルエーテル;トリメチルシリルメチルなどのケイ素置換アルキル基;トリメチルシリルフェニルなどのケイ素置換アリール基などが挙げられる。

【0067】これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数が1~20の炭化水素基またはスルフォネート基が好ましい。

【0068】Yは周期表第15族または第16族の原子を示し、具体的には窒素原子、リン原子、ヒ素原子、アンチモン原子、酸素原子。硫黄原子、セレン原子、テルル原子などが挙げられ、好ましくは窒素原子、酸素原子またはリン原子、さらに好ましくは窒素原子である。

【0069】本発明では、前記式(1)で表されるイミン化合物のうち、前記一般式(I)で表される遷移金属イミン化合物が下記一般式(I-a)で表される遷移金属イミン化合物である方が好ましい。

[0070]

【化9】

$$R^{13}$$
 R^{12} R^{12} R^{10} R

【0071】式中、Mは周期表第8~11族の遷移金属原子を示し、鉄、ルテニウム、オスニウム、コバルト、ロジウム、イリジウムなどの周期表第8、9族の遷移金属原子であることが好ましく、特に鉄、コバルトが好ましい。

【0072】R7~R10は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、チオアルコキシ基、アリーロキシ基、チオアリーロキシ基、アシル基、エステル基、チオエステル基、アミド

基、イミド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホニル基、メルカプト基またはヒドロキシ基などを示す。ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。

【0073】炭化水素基として具体的には、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、ハーブロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、マチル、セロピル、ログチル、ペンチル、ヘキシルなどの炭素原子数が1~20の直鎖もしくは分岐状のアルカン;ビニル、アリル、イソプロペニルなどの炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルケン;プロパルギルなど炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルキン;シクロペニル、シクロブタニル、シクロペンタニル、シクロペキシル、アダマンチルなどの炭素原子数が3から20の環状炭化水素;フェニル、ナフチル、シクロペンタジエニル、インデニル基などの炭素原子数が6~20のアリール基;また、これらに前記炭素原子数が1~20のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基などの置換基が1~5個置換した置換アリール基などでも良い

【0074】ハロゲン化炭化水素基としては、前記炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。

【0075】へテロ環化合物としては、ピリジン、ピリミジン、キノリン等の含窒素芳香環、フラン、ピラン等の含酸素芳香環、チオフェン等の含硫黄芳香環などがあり、またこれらのヘテロ元素を含む置換基を有しても良い。

【0076】炭化水素置換シリル基として具体的には、メチルシリル、ジメチルシリル、トリメチルシリル、エチルシリル、ジエチルシリル、トリエチルシリル、ジフェニルメチルシリル、トリフェニルシリルなどが挙げられる。

【0077】炭化水素置換シロキシ基として具体的には、トリメチルシロキシなどが挙げられる。

【0078】アルコキシ基として具体的には、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソプトキシ、 tert-ブトキシなどが挙げられる。チオアルコキシ基として具体的には、チオメチル、チオエチル等が挙げられる。アリーロキシ基として具体的には、フェノキシ、2.6-ジメチルフェノキシ、2.4.6-トリメチルフェノキシなどが挙げられる。チオアリーロキシ基として具体的には、チオフェニル、メチルチオフェニル、チオナフチル等が挙げられる。

【0079】アシル基として具体的には、ホルミル基、アシル基、ベンゾイル基、p-クロロベンゾイル基、p-メトキシベンゾイル基などが挙げられる。エステル基として具体的には、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシ、メトキシカルボニル、アクロロフェノキシカルボニルなどが挙げられる。チオエステル

基として具体的には、チオアセチル、チオベンゾイル、 チオメトキシカルボニル、チオフェノキシカルボニル、 などが挙げられる。

【0080】アミド基として具体的には、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N-メチルベンズアミドなどが挙げられる。イミド基として具体的には、アセトイミド、ベンズイミドなどが挙げられる。アミノ基として具体的には、ジメチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジフェニルアミノなどが挙げられる。イミノ基として具体的には、メチルイミノ、エチルイミノ、プロピルイミノ、ブチルイミノ、フェニルイミノなどが挙げられる。

【0081】スルホンエステル基として具体的には、スルホン酸メチル、スルホン酸エチル、スルホン酸フェニルなどが挙げられる。スルホンアミド基として具体的には、フェニルスルホンアミド、N-メチルスルホンアミド、N-メチルーp-トルエンスルホンアミドなどが挙げられる。

【0082】R11は、互いに同一でも異なっていてもよく、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリーロキシ基、アリールチオ基、アシル基、エステル基、チオエステル基、アミド基、イミド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホニル基、メルカプト基またはヒドロキシ基などを示す。ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。

【0083】炭化水素基として具体的には、前述R7~ R10と同様の基を示す。より具体的には、メチル、エチ ル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチ ル、sec-ブチル、 tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルな どの炭素原子数が1~20の直鎖もしくは分岐状のアル カン: ビニル、アリル、イソプロペニルなどの炭素原子 数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルケン;プロパ ルギルなど炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状 のアルキン:シクロプロパニル、シクロブタニル、シク ロペンタニル、シクロヘキシル、アダマンチルなどの炭 素原子数が3から20の環状炭化水素;フェニル、ナフ チル、シクロペンタジエニル、インデニル基などの炭素 原子数が6~20のアリール基;また、これらに前記炭 素原子数が1~20のアルキル基、炭素原子数が6~2 0のアリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基などの 置換基が1~5個置換した置換アリール基などでも良

【0084】ハロゲン化炭化水素基としては、具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、前記炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。

【0085】ヘテロ環化合物としては、具体的には、前

述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、ピリジン、ピリミジン、キノリン等の含窒素芳香環、フラン、ピラン等の含酸素芳香環、チオフェン等の含硫黄芳香環などがあり、またこれらのヘテロ元素を含む置換基を有しても良い。

【0086】炭化水素置換シリル基として具体的には、 前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、メ チルシリル、ジメチルシリル、トリメチルシリル、エチ ルシリル、ジエチルシリル、トリエチルシリル、ジフェ ニルメチルシリル、トリフェニルシリルなどが挙げられ る。

【0087】炭化水素置換シロキシ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、トリメチルシロキシなどが挙げられる。

【0088】アルコキシ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、 tert-ブトキシなどが挙げられる。チオアルコキシ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、チオメチル、チオエチル等が挙げられる。アリーロキシ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、アェノキシ、2,6-ジメチルフェノキシ、2,4,6-トリメチルフェノキシなどが挙げられる。チオアリーロキシ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、チオフェニル、メチルチオフェニル、チオナフチル等が挙げられる。

【0089】アシル基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、ホルミル基、アシル基、ベンゾイル基、p-クロロベンゾイル基、p-メトキシベンゾイル基などが挙げられる。エステル基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシ、メトキシカルボニル、フェノキシカルボニル、p-クロロフェノキシカルボニルなどが挙げられる。チオエステル基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、チオアセチル、チオベンゾイル、チオメトキシカルボニル、チオフェノキシカルボニルなどが挙げられる。

【0090】アミド基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N-メチルベンズアミドなどが挙げられる。イミド基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、アセトイミド、ベンズイミドなどが挙げられる。アミノ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、ジメチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジフェニルアミノなどが挙げられる。イミノ基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、メチルイミノ、エチルイミノ、プロピルイミノ、ブチル

イミノ、フェニルイミノなどが挙げられる。

【0091】スルホンエステル基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、スルホン酸メチル、スルホン酸エチル、スルホン酸フェニルなどが挙げられる。スルホンアミド基として具体的には、前述R7~R10と同様の基を示す。より具体的には、フェニルスルホンアミド、N-メチルスルホンアミド、N-メチルーP-トルエンスルホンアミドなどが挙げられる。

【0092】またR7とR9、R8とR10、R8とR11、R 9とR10の各々が互いに連結して芳香族環、脂肪族環や 窒素原子や硫黄原子、酸素原子などの異原子を含む炭化 水素環を形成していてもよく、これらの環はさらに置換 基を有してもよい。

【0093】R12~R16は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリーロキシ基、アリールチオ基、アシル基、エステル基、チオエステル基、アミド基、イミド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホニル基、メルカプト基またはヒドロキシ基などを示す。ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。

【0094】炭化水素基として具体的には、メチル、エ チル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチ ル、sec-ブチル、 tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルな どの炭素原子数が1~20の直鎖もしくは分岐状のアル カン: ビニル、アリル、イソプロペニルなどの炭素原子 数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルケン;プロパ ルギルなど炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状 のアルキン;シクロプロパニル、シクロブタニル、シク ロペンタニル、シクロヘキシル、アダマンチルなどの炭 素原子数が3から20の環状炭化水素;フェニル、ナフ チル、シクロペンタジエニル、インデニル基などの炭素 原子数が6~20のアリール基;また、これらに前記炭 素原子数が1~20のアルキル基、炭素原子数が6~2 0のアリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基などの 置換基が1~5個置換した置換アリール基などでも良 ٧١.

【0095】ハロゲン化炭化水素基としては、前記炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。

【0096】へテロ環化合物としては、ピリジン、ピリミジン、キノリン等の含窒素芳香環、フラン、ピラン等の含酸素芳香環、チオフェン等の含硫黄芳香環などがあり、またこれらのヘテロ元素を含む置換基を有しても良い

【0097】炭化水素置換シリル基として具体的には、 メチルシリル、ジメチルシリル、トリメチルシリル、エ チルシリル、ジエチルシリル、トリエチルシリル、ジフェニルメチルシリル、トリフェニルシリルなどが挙げられる。

【0098】炭化水素置換シロキシ基として具体的には、トリメチルシロキシなどが挙げられる。

【0099】アルコキシ基として具体的には、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソプトキシ、n-ブトキシ、イソプトキシ、tert-ブトキシなどが挙げられる。チオアルコキシ基として具体的には、チオメチル、チオエチル等が挙げられる。アリーロキシ基として具体的には、フェノキシ、2,6-ジメチルフェノキシ、2,4,6-トリメチルフェノキシなどが挙げられる。チオアリーロキシ基として具体的には、チオフェニル、メチルチオフェニル、チオナフチル等が挙げられる。

【0100】アシル基として具体的には、ホルミル基、アシル基、ベンゾイル基、p-クロロベンゾイル基、p-メトキシベンゾイル基などが挙げられる。エステル基として具体的には、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシ、メトキシカルボニル、アクロロフェノキシカルボニルなどが挙げられる。チオエステル基として具体的には、チオアセチル、チオベンゾイル、チオメトキシカルボニル、チオフェノキシカルボニル、などが挙げられる。

【0101】アミド基として具体的には、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N-メチルベンズアミドなどが挙げられる。イミド基として具体的には、アセトイミド、ベンズイミドなどが挙げられる。アミノ基として具体的には、ジメチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジフェニルアミノなどが挙げられる。イミノ基として具体的には、メチルイミノ、エチルイミノ、プロピルイミノ、ブチルイミノ、フェニルイミノなどが挙げられる。

【0102】スルホンエステル基として具体的には、スルホン酸メチル、スルホン酸エチル、スルホン酸フェニルなどが挙げられる。スルホンアミド基として具体的には、フェニルスルホンアミド、N-メチルスルホンアミド、N-メチル-p-トルエンスルホンアミドなどが挙げられる。

【0103】R12~R16のうち少なくとも1つは水素原子以外の基であり、またR12~R16で示される基のうちの2個以上の基が互いに連結して環を形成していてもよく、好ましくは隣接する基が互いに連結して脂肪族環、芳香族環または、窒素原子などの異原子を含む炭化水素環を形成していてもよく、これらの環はさらに置換基を有してもよい。

【0104】nは、Mの価数を満たす数であり、具体的には $1\sim8$ 、好ましくは $1\sim5$ 、より好ましくは $1\sim3$ の整数である。

[0105] Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1~20の炭化水素基、炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有基、イオウ含有基、ケイ素含

有基を示し、nが2以上の場合には、Xで示される複数の基は互いに同一でも異なっていてもよい。

【0106】ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。炭素原子数が1~20の炭化水素基としては、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリールアルキル基、アリール基などが挙げられ、より具体的には、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシル、アイコシルなどのアルキル基;シクロペンチル、シクロヘキシル、ノルボルニル、アダマンチルなどのシクロアルキル基;ビニル、プロペニル、シクロヘキセニルなどのアルケニル基;ベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのアリールアルキル基;フェニル、トリル、ジメチルフェニル、トリメチルフェニル、エチルフェニル、ブロピルフェニル、ビフェニル、ナフチル、メチルナフチル、アントリル、フェナントリルなどのアリール基が挙げられる。

【0107】炭素原子数が1~20のハロゲン化炭化水素基としては、前記炭素原子数が1~20の炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。酸素含有基としては、ヒドロキシ基;メトキシ、エトキシ、プロボキシ、ブトキシなどのアルコキシ基;フェノキシ、メチルフェノキシ、ジメチルフェノキシ、ナフトキシなどのアリーロキシ基;フェニルメトキシ、フェニルエトキシなどのアリールアルコキシ基などが挙げられる。

【0108】イオウ含有基としては、前記酸素含有基の酸素がイオウに置換した置換基、ならびにメチルスルフォネート、トリフルオロメタンスルフォネート、フェニルスルフォネート、ベンジルスルフォネート、p-トルエンスルフォネート、トリメチルベンゼンスルフォネート、p-クロルト、トリイソブチルベンゼンスルフォネート、p-クロル

ベンゼンスルフォネート、ペンタフルオロベンゼンスルフォネートなどのスルフォネート基;メチルスルフィネート、フェニルスルフィネート、ベンジルスルフィネート、p-トルエンスルフィネート、トリメチルベンゼンスルフィネート、ペンタフルオロベンゼンスルフィネートなどのスルフィネート基が挙げられる。

【0109】ケイ素含有基としては、メチルシリル、フェニルシリルなどのモノ炭化水素置換シリル;ジメチルシリル、ジフェニルシリルなどのジ炭化水素置換シリル;トリオールシリル、トリエチルシリル、トリプロピルシリル、トリシクロヘキシルシリル、トリフェニルシリル、ジメチルフェニルシリル、メチルジフェニルシリル、ドリトリルシリル、トリナフチルシリルなどのトリ炭化水素置換シリル;トリメチルシリルエーテルなどの炭化水素置換シリルのシリルエーテル;トリメチルシリルメチルなどのケイ素置換アルキル基;トリメチルシリルフェニルなどのケイ素置換アリール基などが挙げられる

【0110】これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数が1~20の炭化水素基またはスルフォネート基が好ましい。

【0111】Yは周期表第15族の原子を示し、具体的には窒素原子、リン原子、ヒ素原子、アンチモン原子などが挙げられ、好ましくは窒素原子またはリン原子、さらに好ましくは窒素原子である。

【0112】本発明では、さらに前記式(I)で表されるイミン化合物のうち、前記一般式(I)で表される遷移金属イミン化合物が下記一般式(I-b)で表される遷移金属イミン化合物である方がより好ましい。

[0113]

【化10】

【0114】式中、Mは周期表第8~11族の遷移金属原子を示し、鉄、ルテニウム、オスニウム、コバルト、ロジウム、イリジウムなどの周期表第8、9族の遷移金属原子であることが好ましく、特に鉄、コバルトが好ましい。

【0115】R17~R20は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、チオアルコキシ基、アリーロキシ基、チオアリーロキシ基、アシル基、エステル基、チオエステル基、アミド基、イミド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキ

シル基、スルホニル基、メルカプト基またはヒドロキシ 基などを示す。ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素が挙げられる。

【0116】炭化水素基として具体的には、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、ヘキシルなどの炭素原子数が1~20の直鎖もしくは分岐状のアルカン;ビニル、アリル、イソプロペニルなどの炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルケン;プロパルギルなど炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルキン;シクロプロパニル、シクロブタニル、シクロペンタニル、シクロヘキシル、アダマンチルなどの炭素原子数が3から20の環状炭化水素;フェニル、ナフ

(14) 100-191718 (P2000-DC18

チル、シクロペンタジエニル、インデニル基などの炭素原子数が6~20のアリール基;また、これらに前記炭素原子数が1~20のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基などの置換基が1~5個置換した置換アリール基などでも良い。

【0117】ハロゲン化炭化水素基としては、前記炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。

【0118】ヘテロ環化合物としては、ピリジン、ピリミジン、キノリン等の含窒素芳香環、フラン、ピラン等の含酸素芳香環、チオフェン等の含硫黄芳香環などがあり、またこれらのヘテロ元素を含む置換基を有しても良い。

【0119】炭化水素置換シリル基として具体的には、メチルシリル、ジメチルシリル、トリメチルシリル、エチルシリル、ジエチルシリル、トリエチルシリル、ジフェニルメチルシリル、トリフェニルシリルなどが挙げられる。

【0120】炭化水素置換シロキシ基として具体的には、トリメチルシロキシなどが挙げられる。

【0121】アルコキシ基として具体的には、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソプトキシ、tert-ブトキシなどが挙げられる。チオアルコキシ基として具体的には、チオメチル、チオエチル等が挙げられる。アリーロキシ基として具体的には、フェノキシ、2,6-ジメチルフェノキシ、2,4,6-トリメチルフェノキシなどが挙げられる。チオアリーロキシ基として具体的には、チオフェニル、メチルチオフェニル、チオナフチル等が挙げられる。

【0122】アシル基として具体的には、ホルミル基、アシル基、ベンゾイル基、pークロロベンゾイル基、pメトキシベンゾイル基などが挙げられる。エステル基として具体的には、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシ、メトキシカルボニル、フェノキシカルボニル、pークロロフェノキシカルボニルなどが挙げられる。チオエステル基として具体的には、チオアセチル、チオベンゾイル、チオメトキシカルボニル、チオフェノキシカルボニル、などが挙げられる。

【0123】アミド基として具体的には、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N-メチルベンズアミドなどが挙げられる。イミド基として具体的には、アセトイミド、ベンズイミドなどが挙げられる。アミノ基として具体的には、ジメチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジフェニルアミノなどが挙げられる。イミノ基として具体的には、メチルイミノ、エチルイミノ、プロピルイミノ、ブチルイミノ、フェニルイミノなどが挙げられる。

【0124】スルホンエステル基として具体的には、スルホン酸メチル、スルホン酸エチル、スルホン酸フェニルなどが挙げられる。スルホンアミド基として具体的には、フェニルスルホンアミド、N-メチルスルホンアミ

ド、N-メチル-p-トルエンスルホンアミドなどが挙げられる。

【0125】ま たR17とR19、R18とR20、R19とR20の各々が互いに連結して芳香族環、脂肪族環や窒素原子や硫黄原子、酸素原子などの異原子を含む炭化水素環を形成していてもよく、これらの環はさらに置換基を有してもよい。

【0126】R21~R30は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、ヘテロ環式化合物残基、炭化水素置換シリル基、炭化水素置換シロキシ基、アルコキシ基、チオアルコキシ基、アリーロキシ基、チオアリーロキシ基、アシル基、エステル基、チオエステル基、アミド基、イミド基、アミノ基、イミノ基、スルホンエステル基、スルホンアミド基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホニル基、メルカプト基またはヒドロキシ基などを示す。ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。

【0127】炭化水素基として具体的には、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、ハーブロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、マチル、マチル、マチル、マチル、マチル、マチル、マリル、アリル、イソプロペニルなどの炭素原子数が1~20の直鎖もしくは分岐状のアルケン;プロパルなど炭素原子数が2~20の直鎖もしくは分岐状のアルキン;シクロプロパニル、シクロブタニル、シクロペンタニル、シクロペキシル、アダマンチルなどの炭素原子数が3から20の環状炭化水素;フェニル、ナフチル、シクロペンタジエニル、インデニル基などの炭素原子数が6~20のアリール基;また、これらに前記炭素原子数が1~20のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基などの置換基が1~5個置換した置換アリール基などでも良い

【0128】ハロゲン化炭化水素基としては、前記炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。

【0129】ヘテロ環化合物としては、ピリジン、ピリミジン、キノリン等の含窒素芳香環、フラン、ピラン等の含酸素芳香環、チオフェン等の含硫黄芳香環などがあり、またこれらのヘテロ元素を含む置換基を有しても良い。

【0130】炭化水素置換シリル基として具体的には、メチルシリル、ジメチルシリル、トリメチルシリル、エチルシリル、ジエチルシリル、ドリエチルシリル、ジフェニルメチルシリル、トリフェニルシリルなどが挙げられる。

【0131】炭化水素置換シロキシ基として具体的には、トリメチルシロキシなどが挙げられる。

【0132】アルコキシ基として具体的には、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-プト

(15))00-191718 (P2000-) 踌隠

キシ、イソブトキシ、 tert-ブトキシなどが挙げられる。チオアルコキシ基として具体的には、チオメチル、チオエチル等が挙げられる。アリーロキシ基として具体的には、フェノキシ、2,6-ジメチルフェノキシ、2,4,6-トリメチルフェノキシなどが挙げられる。チオアリーロキシ基として具体的には、チオフェニル、メチルチオフェニル、チオナフチル等が挙げられる。

【0133】アシル基として具体的には、ホルミル基、アシル基、ベンゾイル基、p-クロロベンゾイル基、pメトキシベンゾイル基などが挙げられる。エステル基として具体的には、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシ、メトキシカルボニル、フェノキシカルボニル、P-クロロフェノキシカルボニルなどが挙げられる。チオエステル基として具体的には、チオアセチル、チオベンゾイル、チオメトキシカルボニル、チオフェノキシカルボニル、などが挙げられる。

【0134】アミド基として具体的には、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N-メチルベンズアミドなどが挙げられる。イミド基として具体的には、アセトイミド、ベンズイミドなどが挙げられる。アミノ基として具体的には、ジメチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジフェニルアミノなどが挙げられる。イミノ基として具体的には、メチルイミノ、エチルイミノ、プロビルイミノ、ブチルイミノ、フェニルイミノなどが挙げられる。

【0135】スルホンエステル基として具体的には、スルホン酸メチル、スルホン酸エチル、スルホン酸フェニルなどが挙げられる。スルホンアミド基として具体的には、フェニルスルホンアミド、N-メチルフルホンアミド、N-メチルーp-トルエンスルホンアミドなどが挙げられる。

【0136】R21~R25のうち少なくとも1つは水素原子以外の基であり、かつR26~R30のうち少なくとも1つは水素原子以外の基であり、またR21~R25で示される基のうちの2個以上の基が互いに連結して環を形成していてもよく、R26~R30で示される基のうちの2個以上の基が互いに連結して環を形成していてもよく、好ましくは隣接する基が互いに連結して脂肪族環、芳香族環または、窒素原子などの異原子を含む炭化水素環を形成していてもよく、これらの環はさらに置換基を有してもよい。

【0137】nは、Mの価数を満たす数であり、具体的には $1\sim8$ 、好ましくは $1\sim5$ 、より好ましくは $1\sim3$ の整数である。

【0138】Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1~20の炭化水素基、炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有基、イオウ含有基、ケイ素含有基を示し、nが2以上の場合には、Xで示される複数の基は互いに同一でも異なっていてもよい。

【0139】ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。炭素原子数が1~20の炭化

水素基としては、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリールアルキル基、アリール基などが挙げられ、より具体的には、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシル、アイコシルなどのアルキル基;シクロペンチル、シクロヘキシル、ノルボルニル、アダマンチルなどのシクロアルキル基;ビニル、プロペニル、シクロヘキセニルなどのアルケニル基;ベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのアリールアルキル基;フェニル、トリル、ジメチルフェニル、トリメチルフェニル、エチルフェニル、プロピルフェニル、ビフェニル、ナフチル、メチルナフチル、アントリル、フェナントリルなどのアリール基が学げられる。

【0140】炭素原子数が1~20のハロゲン化炭化水素基としては、前記炭素原子数が1~20の炭化水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。酸素含有基としては、ヒドロキシ基;メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなどのアルコキシ基;フェノキシ、メチルフェノキシ、ジメチルフェノキシ、ナフトキシなどのアリーロキシ基;フェニルメトキシなどのアリールアルコキシ基などが挙げられる。

【0141】イオウ含有基としては、前記酸素含有基の酸素がイオウに置換した置換基、ならびにメチルスルフォネート、トリフルオロメタンスルフォネート、フェニルスルフォネート、ベンジルスルフォネート、P・トルエンスルフォネート、トリメチルベンゼンスルフォネート、P・クロルベンゼンスルフォネート、ペンタフルオロベンゼンスルフィネート、フェニルスルフィネート、ベンジルスルフィネート、フェニルスルフィネート、ベンジルスルフィネート、p・トルエンスルフィネート、トリメチルベンゼンスルフィネート、ペンタフルオロベンゼンスルフィネートなどのスルフィネート基が挙げられる。

【0142】ケイ素含有基としては、メチルシリル、フェニルシリルなどのモノ炭化水素置換シリル;ジメチルシリル、ジフェニルシリルなどのジ炭化水素置換シリル;トリメチルシリル、トリエチルシリル、トリプロピルシリル、トリシクロヘキシルシリル、トリフェニルシリル、ジメチルフェニルシリル、メチルジフェニルシリル、トリトリルシリル、トリナフチルシリルなどのトリ炭化水素置換シリル;トリメチルシリルエーテルなどの炭化水素置換シリルのシリルエーテル;トリメチルシリルメチルなどのケイ素置換アルキル基;トリメチルシリルフェニルなどのケイ素置換アリール基などが挙げられる

【0143】これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数が1~20の炭化水素基またはスルフォネート基が好ましい。

【0144】Yは周期表第15族の原子を示し、具体的に は窒素原子、リン原子、ヒ素原子、アンチモン原子など

(16) 100-191718 (P2000-5撮隠

が挙げられ、好ましくは窒素原子またはリン原子、さら に好ましくは窒素原子である。

【0145】以下に、上記一般式(I)(I-a)(I-b)で表される遷移金属イミン化合物の具体的な例を示

[0147]

すが、これらに限定されるものではない。 【0146】 【化11】

【化12】

(計7))00-191718 (P2000-5718

[0148]

【化13】

(18) 00-191718 (P2000-5)?18

[0149]

(19)00-191718 (P2000-T* 隠

【0150】 【化15】

(20))00-191718 (P2000-T*槭隠

[0151]

【化16】

(21)00-191718 (P2000-1%:18

[0152] (化17)

(22))00-191718 (P2000-18

[0153] 【化18】

(23))00-191718 (P2000-PU18

【0154】 【化19】

(24) 100-191718 (P2000-5)18

[0155]

(25))00-191718 (P2000-U.隠

[0156] [化21]

(26))00-191718 (P2000-,劭隠

[0157]

(27))00-191718 (P2000-5(18)

[0158] [化23]

(28))00-191718 (P2000-)悖隠

[0159]

(⊉9))00-191718 (P2000-T*C18

[0160]

【化26】

[0161]

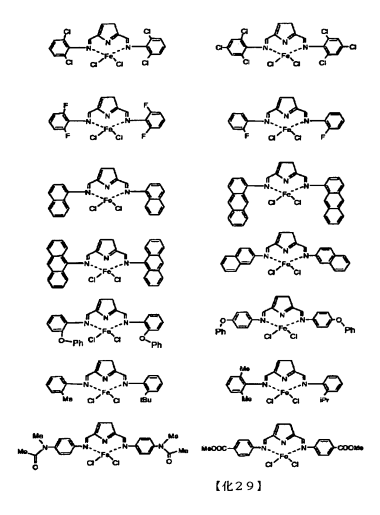
(31))00-191718 (P2000-T!ィ隠

[0162]

(32))00-191718 (P2000-0\$鵤隠

【0163】 【化28】

(33))00-191718 (P2000-P'錬隠



[0164]

(34))00-191718 (P2000-"譯隠

[0165]

【化30】

(35))00-191718 (P2000-g)唯隠

[0166]

(お6))00-191718 (P2000-@)機隠

[0167] [化32]

(お7))00-191718 (P2000-*D18

[0168]

【化33】

(38))00-191718 (P2000-p-械隠

【化34】

[0169]

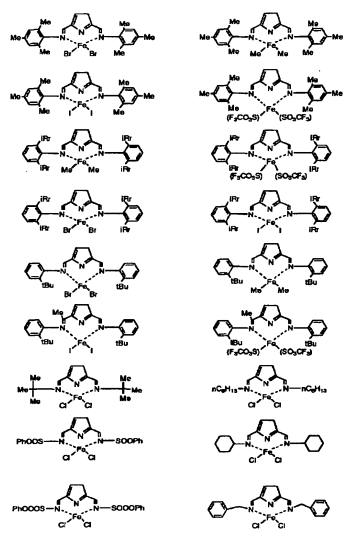
(39))00-191718 (P2000-應*Y18

【化35】

[0170]

[0171]

(製1))00-191718 (P2000-@-18



[0172]

【化37】

(料2))00-191718 (P2000-T*518

【化38】

[0173]

(¥3))00-191718 (P2000-p'18

[0174]

【化39】

(44))00-191718 (P2000-X+18

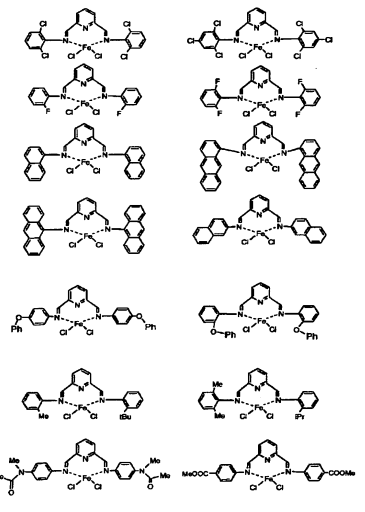
[0175]

【化40】

(¥5))00-191718 (P2000-e'18

[0176] [化41]

(46))00-191718 (P2000-p*棕隠



[0177]

【化42】

(料7))00-191718 (P2000-\$18

[0178] [化43]

(48))00-191718 (P2000-d%x18

[0179]

(49))00-191718 (P2000-應18

[0180] [化45]

(50))00-191718 (P2000-4#s18

[0181]

(51))00-191718 (P2000-U(,18

[0182] [化47]

(52))00-191718 (P2000-U(E18

[0183]

(53))00-191718 (P2000-U¥18

なお、上記例示中、Meはメチル基を示し、Etはエチル基を示し、nPrはn-プロピル基を示し、iPrはi-プロピル基を示し、sBuはsec-ブチル基を示し、tBuは tert-ブチル基を示し、nOctはn-オクチル基、Phはフェニル基を示す。

【0184】本発明では、上記のような化合物において、鉄をコバルトに置き換えた遷移金属イミン化合物を用いることもできる。

【0185】これらの化合物は単独で用いてもよいし、 2種以上を組み合わせて用いてもよい。

(C-1)有機金属化合物

本発明で用いられる(C-1)有機金属化合物として、 具体的には下記のような周期表第1、2族および第1 2、13族の有機金属化合物が用いられる。

[0186]

(C-1a) 一般式 R^a_s A1 (ORb), H_u X_w (式中、 R^a および R^b は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim1$ 5、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、sは $0\leq s\leq 3$ 、tは $0\leq t<3$ 、uは $0\leq u<3$ 、wは $0\leq w<3$ の数であり、かつs+t+u+w=3である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【0187】(C-1b) 一般式 M2 A1Ra4

(式中、 M^2 はLi、Na、Kを示し、 R^a は炭素原子数が $1\sim1$ 5、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示す。)で表される1族金属とアルミニウムとの錯アルキル化物。

【0188】(C-1c) 一般式 R^a R^b M^3 (式中、 R^a および R^b は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、 M^3 はMg、2 n またはC d である。)で表される 2 族または 1 2 族金属のジアルキル化合物。

【0189】前記(C-1a)に属する有機アルミニウム化合物としては、次のような化合物などを例示できる。

一般式 Ra, Al (ORb)3-x

(式中、 R^a および R^b は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、xは好ましくは $1.5\leq x\leq3$ の数である。)で表される有機アルミニウム化合物、

一般式 Ra, AlX_{3-y}

(式中、 R^a は炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、yは 好ましくは0<y<3である。)で表される有機アルミニウム化合物、

一般式 Raz AlH3-z

(54))00-191718 (P2000-918

(式中、Ra は炭素原子数が1~15、好ましくは1~4の炭化水素基を示し、zは好ましくは2≤z<3である。)で表される有機アルミニウム化合物、

一般式 Rae Al (ORb), Xf

(式中、 R^a およびRb は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim4$ の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、eは $0<e\leq3$ 、gは $0\leq g<3$ 、fは $0\leq f<3$ の数であり、かつe+g+f=3である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【0190】(C-1a)に属するアルミニウム化合物として より具体的にはトリエチルアルミニウム、トリn-ブチル アルミニウムなどのトリn-アルキルアルミニウム; トリ イソプロピルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウ ム、トリsec-ブチルアルミニウム、トリ tert-ブチルア ルミニウム、トリ2-メチルブチルアルミニウム、トリ3-メチルブチルアルミニウム、トリ2-メチルペンチルアル ミニウム、トリ3-メチルペンチルアルミニウム、トリ4-メチルペンチルアルミニウム、トリ2-メチルヘキシルア ルミニウム、トリ3-メチルヘキシルアルミニウム、トリ 2-エチルヘキシルアルミニウムなどのトリ分岐鎖アルキ ルアルミニウム;トリシクロヘキシルアルミニウムなど のトリシクロアルキルアルミニウム; トリフェニルアル ミニウム、トリトリルアルミニウムなどのトリアリール アルミニウム:ジイソブチルアルミニウムハイドライド などのジアルキルアルミニウムハイドライド;トリイソ プレニルアルミニウムなどのトリアルケニルアルミニウ ム;イソブチルアルミニウムメトキシド、イソブチルア ルミニウムエトキシド、イソブチルアルミニウムイソプ ロポキシドなどのアルキルアルミニウムアルコキシド: ジエチルアルミニウムエトキシド、ジブチルアルミニウ ムブトキシドなどのジアルキルアルミニウムアルコキシ ド;エチルアルミニウムセスキエトキシド、ブチルアル ミニウムセスキブトキシドなどのアルキルアルミニウム セスキアルコキシド; Ra2.5 A1 (ORb) 0.5 など で表される平均組成を有する部分的にアルコキシ化され たアルキルアルミニウム;ジエチルアルミニウム(2,6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノキシド)、エチルアルミニ ウムビス(2,6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノキシド)、 ジイソブチルアルミニウム (2,6-ジ-t-ブチル-4-メチル フェノキシド)、イソブチルアルミニウムビス(2,6-ジ -t-ブチル-4-メチルフェノキシド) などのアルキルアル ミニウムアリーロキシド;ジエチルアルミニウムクロリ ド、ジブチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニ ウムブロミドなどのジアルキルアルミニウムハライド; エチルアルミニウムセスキクロリド、ブチルアルミニウ ムセスキクロリド、エチルアルミニウムセスキブロミド などのアルキルアルミニウムセスキハライド; エチルア ルミニウムジクロリド、プロピルアルミニウムジクロリ ド、ブチルアルミニウムジブロミドなどのアルキルアル

ミニウムジハライドなどの部分的にハロゲン化されたアルキルアルミニウム;ジエチルアルミニウムとドリド、ジブチルアルミニウムとドリドなどのジアルキルアルミニウムとドリド;エチルアルミニウムジとドリド、プロピルアルミニウムジとドリドなどのアルキルアルミニウムジとドリドなどその他の部分的に水素化されたアルキルアルミニウム;エチルアルミニウムエトキシクロリド、ブチルアルミニウムブトキシクロリド、エチルアルミニウムエトキシブロミドなどの部分的にアルコキシ化およびハロゲン化されたアルキルアルミニウムなどを挙げることができる。

【0191】また(C-1a)に類似する化合物も使用することができ、たとえば窒素原子を介して2以上のアルミニウム化合物が結合した有機アルミニウム化合物を挙げることができる。このような化合物として具体的には、

 $(C_2H_5)_2A1N(C_2H_5)A1(C_2H_5)_2$ などを挙げることができる。

【0192】前記(C-1b)に属する化合物としては、 $LiAl(C_2H_5)_4$ 、 $LiAl(C_7H_{15})_4$ などを挙げることができる。

【0193】その他にも、(C-1) 有機金属化合物としては、一般式

 $(i-C_4H_9)_x Al_y (C_5H_{10})_z$

(式中、x、yおよびzは正の数であり、z≥2xである。)で表されるイソプレニルアルミニウムを使用することもできる。

【0194】さらにその他にも、(C-1) 有機金属化合物としては、メチルリチウム、エチルリチウム、プロピルリチウム、ブチルリチウム、メチルマグネシウムブロミド、メチルマグネシウムクロリド、エチルマグネシウムブロミド、エチルマグネシウムクロリド、プロピルマグネシウムブロミド、プロピルマグネシウムクロリド、ブチルマグネシウムブロミド、ブチルマグネシウム、ジエチルマグネシウム、ジブチルマグネシウム、ブチルエチルマグネシウムなどを使用することもできる。

【 0 1 9 5 】また重合系内で上記有機アルミニウム化合物が形成されるような化合物、たとえばハロゲン化アルミニウムとアルキルリチウムとの組合せ、またはハロゲン化アルミニウムとアルキルマグネシウムとの組合せなどを使用することもできる。

【0196】これらのうち、有機アルミニウム化合物が好ましい。上記のような(C-1) 有機金属化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

【0197】(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物 本発明で用いられる(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物は、従来公知のアルミノキサンであってもよく、また特開平2-78687号公報に例示されているようなベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物であってもよい。

【0198】従来公知のアルミノキサンは、たとえば下記のような方法によって製造することができ、通常、炭化水素溶媒の溶液として得られる。

- (1) 吸着水を含有する化合物または結晶水を含有する 塩類、たとえば塩化マグネシウム水和物、硫酸銅水和 物、硫酸アルミニウム水和物、硫酸ニッケル水和物、塩 化第1セリウム水和物などの炭化水素媒体懸濁液に、ト リアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物 を添加して、吸着水または結晶水と有機アルミニウム化 合物とを反応させる方法。
- (2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどの媒体中で、トリアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物に直接水、氷または水蒸気を作用させる方法。
- (3) デカン、ベンゼン、トルエンなどの媒体中でトリアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物に、ジメチルスズオキシド、ジブチルスズオキシドなどの有機スズ酸化物を反応させる方法。
- 【0199】なお該アルミノキサンは、少量の有機金属成分を含有してもよい。また回収された上記のアルミノキサンの溶液から溶媒または未反応有機アルミニウム化合物を蒸留して除去した後、溶媒に再溶解またはアルミノキサンの貧溶媒に懸濁させてもよい。
- 【0200】アルミノキサンを調製する際に用いられる有機アルミニウム化合物として具体的には、上述した(C-1)に属する有機アルミニウム化合物として例示したものと同様の有機アルミニウム化合物を挙げることができる。

【0201】これらのうち、トリアルキルアルミニウム、トリシクロアルキルアルミニウムが好ましく、トリメチルアルミニウムが特に好ましい。上記のような有機アルミニウム化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。

【0202】アルミノキサンの調製に用いられる溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレン、クメン、シメンなどの芳香族炭化水素、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、ドデカン、ヘキサデカン、オクタデカンなどの脂肪族炭化水素、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロオクタン、メチルシクロペンタンなどの脂環族炭化水素、ガソリン、灯油、軽油などの石油留分または上記芳香族炭化水素、脂肪族炭化水素、脂環族炭化水素のハロゲン化物とりわけ、塩素化物、臭素化物などの炭化水素溶媒が挙げられる。さらにエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類を用いることもできる。これらの溶媒のうち特に芳香族炭化水素または脂肪族炭化水素が好ましい。

【0203】また本発明で用いられるベンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物は、60℃のベンゼンに溶解するA1成分がA1原子換算で通常10%以下、好ましくは5%以下、特に好ましくは2%以下であり、ベ

ンゼンに対して不溶性または難溶性である。

【0204】本発明で用いられる有機アルミニウムオキシ化合物としては、下記一般式(V)で表されるボロンを含んだ有機アルミニウムオキシ化合物を挙げることもできる。

[0205]

【化49】

$$R^{42}$$
 R^{41} R^{42} (V) R^{42} R^{42}

【0206】式中、R⁴¹は炭素原子数が1~10の炭化水素基を示す。R⁴²は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子または炭素原子数が1~10の炭化水素基を示す。

【0207】前記一般式(V)で表されるボロンを含んだ有機アルミニウムオキシ化合物は、下記一般式(V-2)で表されるアルキルボロン酸と

 $R^{41}-B-(OH)_2 \cdots (V-2)$

(式中、R41は前記と同じ基を示す。)

有機アルミニウム化合物とを、不活性ガス雰囲気下に不活性溶媒中で、-80℃~室温の温度で1分~24時間 反応させることにより製造できる。

【0208】前記一般式(V)で表されるアルキルボロン酸の具体的なものとしては、メチルボロン酸、エチルボロン酸、イソプロピルボロン酸、n-プロピルボロン酸、n-ブチルボロン酸、イソブチルボロン酸、n-ヘキシルボロン酸、シクロヘキシルボロン酸、フェニルボロン酸、3.5-ジフルオロボロン酸、ペンタフルオロフェニルボロン酸、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニルボロン酸などが挙げられる。これらの中では、メチルボロン酸、n-ブチルボロン酸、イソブチルボロン酸、3,5-ジフルオロフェニルボロン酸が好ましい。これらは1種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

【0209】このようなアルキルボロン酸と反応させる 有機アルミニウム化合物として具体的には、上述した(C-1) に属する有機アルミニウム化合物として例示したも のと同様の有機アルミニウム化合物を挙げることができ る。

【0210】これらのうち、トリアルキルアルミニウム、トリシクロアルキルアルミニウムが好ましく、特にトリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウムが好ましい。上記のような(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。

【 O 2 1 1 】(C-3) 遷移金属イミン化合物と反応してイオン対を形成する化合物

本発明で用いられる遷移金属イミン化合物(B)と反応

してイオン対を形成する化合物(C-3) (以下、「イオン化イオン性化合物」という。)としては、特開平1-501950号公報、特開平1-502036号公報、特開平3-179006号公報、特開平3-207703号公報、特開平3-207704号公報、USP-5321106号などに記載されたルイス酸、イオン性化合物、ボラン化合物およびカルボラン化合物などを挙げることができる。

【0212】具体的には、ルイス酸としては、BR3(Rは、フッ素、メチル基、トリフルオロメチル基などの置換基を有していてもよいフェニル基またはフッ素である。)で示される化合物が挙げられ、たとえばトリフルオロボロン、トリフェニルボロン、トリス(4-フルオロフェニル)ボロン、トリス(4-フルオロメチルフェニル)ボロン、トリス(ペンタフルオロフェニル)ボロン、トリス(アートリル)ボロン、トリス(のトリル)ボロン、トリス(3,5-ジメチルフェニル)ボロンなどが挙げられる。【0213】イオン性化合物としては、たとえば下記一般式(VI)で表される化合物が挙げられる。

【0214】 【化50】

$$R^{43}$$
 R^{44} B^{-} R^{46} (VI)

【0215】式中、R43としては、H+、カルボニウムカチオン、オキソニウムカチオン、アンモニウムカチオン、ホスホニウムカチオン、シクロヘプチルトリエニルカチオン、遷移金属を有するフェロセニウムカチオンなどが挙げられる。

【0216】R44~R47は、互いに同一でも異なっていてもよく、有機基、好ましくはアリール基または置換アリール基である。前記カルボニウムカチオンとして具体的には、トリフェニルカルボニウムカチオン、トリ(メチルフェニル)カルボニウムカチオンなどの三置換カルボニウムカチオンなどが挙げられる。

【0217】前記アンモニウムカチオンとして具体的には、トリメチルアンモニウムカチオン、トリエチルアンモニウムカチオン、トリブロピルアンモニウムカチオン、トリブチルアンモニウムカチオン、トリ (n-ブチル) アンモニウムカチオンなどのトリアルキルアンモニウムカチオン; N,N-ジメチルアニリニウムカチオン、N,N-ジエチルアニリニウムカチオン、N,N-2,4,6-ペンタメチルアニリニウムカチオンなどのN,N-ジアルキルアニリニウムカチオン; ジ (イソプロピル) アンモニウムカチオンなどのジ

アルキルアンモニウムカチオンなどが挙げられる。

【0218】前記ホスホニウムカチオンとして具体的には、トリフェニルホスホニウムカチオン、トリ(メチルフェニル)ホスホニウムカチオン、トリ(ジメチルフェニル)ホスホニウムカチオンなどが挙げられる。

【0219】R43としては、カルボニウムカチオン、アンモニウムカチオンなどが好ましく、特にトリフェニルカルボニウムカチオン、N,N-ジメチルアニリニウムカチオン、N,N-ジエチルアニリニウムカチオンが好ましい。【0220】またイオン性化合物として、トリアルキル置換アンモニウム塩、N,N-ジアルキルアニリニウム塩、ジアルキルアンモニウム塩、トリアリールホスフォニウム塩などを挙げることもできる。

【0221】トリアルキル置換アンモニウム塩として具体的には、たとえばトリエチルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリプロピルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリメチルアンモニウムテトラ(アトリル)ホウ素、トリメチルアンモニウムテトラ(ペンタフルオロフェニル)ホウ素、トリプロピルアンモニウムテトラ(の,p-ジメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(アーリフルオロメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(アートリフルオロメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトライル)アンモニウムテトラ(ス,5-ジトリフルオロメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(o-トリル)ホウ素などが挙げられる。

【0222】N.N-ジアルキルアニリニウム塩として具体的には、たとえばN,N-ジメチルアニリニウムテトラ(フェニル)ホウ素、N,N-ジエチルアニリニウムテトラ(フェニル)ホウ素、N,N-2,4,6-ペンタメチルアニリニウムテトラ(フェニル)ホウ素などが挙げられる。

【0223】ジアルキルアンモニウム塩として具体的には、たとえばジ(1-プロピル)アンモニウムテトラ(ペンタフルオロフェニル)ホウ素、ジシクロヘキシルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素などが挙げられる。【0224】さらにイオン性化合物として、トリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、N,N-ジメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレート、フェロセニウムテトラ(ペンタフルオロフェニル)ボレート、トリフェニルカルベニウムペンタフェニルシクロペンタジエニル錯体、N,N-ジエチルアニリニウムペンタフェニルシクロペンタジエニル錯体、下記式(VII)(VIII)で表されるホウ素化合物などを挙げることもできる。

[0225]

【化51】

【0226】(式中、E t はエチル基を示す。) 【0227】 【化52】

【0228】ボラン化合物として具体的には、たとえば デカボラン (14); ビス (トリ (n-ブチル) アンモニ ウム] ノナボレート、ビス (トリ (n-ブチル) アンモニ ウム] デカボレート、ビス (トリ (n-ブチル) アンモニ ウム] ウンデカボレート、ビス (トリ (n-ブチル) アンモニウム] ドデカボレート、ビス (トリ (n-ブチル) アンモニウム] デカクロロデカボレート、ビス (トリ (n-ブチル) アンモニウム] ドデカクロロドデカボレートなどのアニオンの塩; トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ドデカハイドライドドデカボレート) コバルト酸塩 (III)、ビス (トリ (n-ブチル) アンモニウム] ビス (ドデカハイドライドドデカボレート) ニッケル酸塩 (III)などの金属ボランアニオンの塩などが挙げられる。

【0229】カルボラン化合物として具体的には、たと えば4-カルバノナボラン(14)、1,3-ジカルバノナボ ラン(13)、6,9ジカルバデカボラン(14)、ドデ カハイドライド-1-フェニル-1,3-ジカルバノナボラン、 ドデカハイドライド-1-メチル-1,3-ジカルバノナボラ ン、ウンデカハイドライド-1,3-ジメチル-1,3-ジカルバ ノナボラン、7.8-ジカルバウンデカボラン(13)、2. 7-ジカルバウンデカボラン(13)、ウンデカハイドラ イド-7,8-ジメチル-7,8-ジカルバウンデカボラン、ドデ カハイドライド-11-メチル-2.7-ジカルバウンデカボラ ン、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバデカボレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバウンデカボ レート、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバドデカ ボレート、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-トリメチル シリル-1-カルバデカボレート、トリ(n-ブチル)アン モニウムブロモ-1-カルバドデカボレート、トリ(n-ブ チル) アンモニウム6-カルバデカボレート(14)、ト リ (n-ブチル) アンモニウム6-カルバデカボレート (1 2)、トリ (n-ブチル) アンモニウム7-カルバウンデカ ボレート(13)、トリ(n-ブチル)アンモニウム7,8-ジカルバウンデカボレート(12)、トリ(n-ブチル) アンモニウム2,9-ジカルバウンデカボレート(12)、 トリ (n-ブチル) アンモニウムドデカハイドライド-8-

メチル-7.9-ジカルバウンデカボレート、トリ(n-ブチ ル) アンモニウムウンデカハイドライド-8-エチル-7,9-ジカルバウンデカボレート、トリ(n-ブチル)アンモニ ウムウンデカハイドライド-8-ブチル-7,9-ジカルバウン デカボレート、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカ ハイドライド-8-アリル-7.9-ジカルバウンデカボレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカハイドライ ドー9-トリメチルシリルー7,8-ジカルバウンデカポレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカハイドライ ド-4,6-ジブロモ-7-カルバウンデカボレートなどのアニ オンの塩; トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ノナハ イドライド-1.3-ジカルバノナボレート) コバルト酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウンデカ ハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレート) 鉄酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウンデカ ハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレート) コバル ト酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウ ンデカハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレート) ニッケル酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビ ス(ウンデカハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレ ート) 銅酸塩(III)、トリ(n-ブチル) アンモニウムビ ス (ウンデカハイドライド-7,8-ジカルバウンデカボレ ート) 金酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビ ス(ノナハイドライド-7,8-ジメチル-7,8-ジカルバウン デカボレート) 鉄酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモ ニウムビス (ノナハイドライド-7,8-ジメチル-7,8-ジカ ルバウンデカボレート)クロム酸塩(III)、トリ(n-ブ チル) アンモニウムビス (トリプロモオクタハイドライ ド-7.8-ジカルバウンデカボレート) コバルト酸塩(II 1)、トリス〔トリ (n-ブチル) アンモニウム〕 ビス (ウ ンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート)クロ ム酸塩(III)、ビス〔トリ(n-ブチル)アンモニウム〕 ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレー ト)マンガン酸塩(IV)、ビス[トリ(n-ブチル)アン モニウム〕ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウン デカボレート) コバルト酸塩 (III)、ビス (トリ (n-ブ チル) アンモニウム〕 ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート) ニッケル酸塩(IV) などの金 属カルボランアニオンの塩などが挙げられる。

【0230】上記のような(C-3) イオン化イオン性化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。また、本発明に係るオレフィン重合用触媒は、上記チタン触媒成分(A)、遷移金属イミン化合物(B)、(C-1) 有機金属化合物、(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物、および(C-3) イオン化イオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物(C)とともに、必要に応じて後述するような微粒子状担体(D)を用いることもできる。

【0231】(D)微粒子状担体 本発明で必要に応じて用いられる(D)微粒子状担体 (58))00-191718 (P2000-05蝎隠

は、無機または有機の化合物であって、粒径が $10\sim300\mu$ m、好ましくは $20\sim200\mu$ mの顆粒状ないしは微粒子状の固体が使用される。このうち無機化合物としては多孔質酸化物が好ましく、具体的には SiO_2 、 Al_2O_3 、MgO、ZrO、 TiO_2 、 B_2O_3 、CaO、ZnO、BaO、 ThO_2 など、またはこれらを含む混合物、たとえば SiO_2 -MgO、 SiO_2 - Al_2O_3 、 SiO_2 - TiO_2 、 SiO_2 - V_2O_5 、 SiO_2 - Cr_2O_3 、 SiO_2 - TiO_2 -MgOなどを例示することができる。これらの中で SiO_2 および Al_2O_3 からなる群から選ばれた少なくとも1種の成分を主成分とするものが好ましい。

【0232】なお、上記無機酸化物には少量の Na_2CO_3 、 K_2CO_3 、 $CaCO_3$ 、 $MgCO_3$ 、 Na_2SO_4 、 $Al_2(SO_4)_3$ 、 $BaSO_4$ 、 KNO_3 、 $Mg(NO_3)_2$ 、 $Al(NO_3)_3$ 、 Na_2O 、 K_2O 、 Li_2O などの炭酸塩、硫酸塩、硝酸塩、酸化物成分を含有していても差しつかえない。

【0233】このような(D) 微粒子状担体は種類および製法によりその性状は異なるが、本発明に好ましく用いられる担体は、比表面積が50~1000m²/g、好ましくは100~700m²/gの範囲にあり、細孔容積が0.3~2.5cm³/gの範囲にあることが望ましい。該担体は、必要に応じて100~1000℃、好ましくは150~700℃で焼成して用いられる。

【0234】さらに、本発明に用いることのできる微粒子状担体(D)としては、粒径が10~300μmの範囲にある有機化合物の顆粒状ないしは微粒子状固体を挙げることができる。これら有機化合物としては、エチレン、プロピレン、1-ブテン、4-メチル-1-ペンテンなどの炭素原子数が2~14のα-オレフィンを主成分として生成される(共)重合体またはビニルシクロヘキサン、スチレンを主成分として生成される重合体もしくは共重合体を例示することができる。

【0235】本発明に係るオレフィン重合用触媒は、上記のようなチタン触媒成分(A)と、遷移金属イミン化合物(B)と、(C-1)有機金属化合物、(C-2)有機アルミニウムオキシ化合物および(C-3)イオン化イオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物(C)と、必要に応じて微粒子状担体(D)とからなる。

【0236】重合の際には、各成分の使用法、添加順序は任意に選ばれるが、以下のような方法が例示される。

- (1) 成分(A)、成分(B)および成分(C)を任意の 順序で添加する方法。
- (2) 固体状の成分(A)に成分(B)を担持した触媒成分および成分(C)を任意の順序で添加する方法。
- (3) 固体状の成分(A)に成分(C)を担持した触媒成分および成分(B)を任意の順序で添加する方法。
- (4) 固体状の成分(A)に成分(B)と成分(C)を担持した触媒成分を添加する方法。

- (5) 成分(B)を担体(D)に担持した触媒成分、成分(A)および成分(C)を任意の順序で添加する方法。 (6) 成分(C)を担体(D)に担持した触媒成分、成分(A)および成分(B)を任意の順序で添加する方法。 (7) 成分(B)と成分(C)とを担体(D)に担持した触媒成分および成分(A)を任意の順序で添加する方法。 注
- (8) 成分(B)が担持された固体上に成分(A)を担持 した触媒成分および成分(C)を任意の順序で添加する 方法。
- (9) 成分(B)が担持された固体上に成分(A)と成分(C)を担持した触媒成分を添加する方法。

【0237】上記、(1)~(9)の各方法においては、必要に応じて、前記一般式(II-1)または(II-3)で表される有機ケイ素化合物、前記一般式(III)で表されるポリエーテル化合物のような電子供与体を使用してもよい。

【0238】上記(1) ~(3) および(5) ~(8) の各方法においては、各触媒成分の少なくとも2つ以上は予め接触されていてもよい。成分(C)が担持されている上記(3)(4)(6)(7)(9)の各方法においては、必要に応じて担持されていない成分(C)を、任意の順序で添加してもよい。この場合成分(C)は、同一でも異なっていてもよい。

【0239】また、上記の成分(A)に成分(C)が担持された固体触媒成分、成分(A)に成分(B)および成分(C)が担持された固体触媒成分、成分(D)に成分(B)および成分(C)が担持された固体触媒成分、成分(B)および成分(C)が担持された固体触媒成分は、オレフィンが予備重合されていてもよく、予備重合された固体触媒成分上に、さらに、触媒成分が担持されて入れもよい。また、予備重合の際には、必要に応じて、前記一般式(II-1)または(II-3)で表される有機ケイ素化合物、前記一般式(II)で表されるポリエーテル化合物のような電子供与体を使用してもよい。

【0240】本発明に係るオレフィンの重合方法では、 上記のようなオレフィン重合触媒の存在下に、オレフィンを重合または共重合することによりオレフィン重合体 を得る。

【0241】本発明では、重合は溶解重合、懸濁重合などの液相重合法または気相重合法いずれにおいても実施できる。液相重合法において用いられる不活性炭化水素媒体として具体的には、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、ドデカン、灯油などの脂肪族炭化水素;シクロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロペンタンなどの脂環族炭化水素; エチレンクロリド、クロルベンゼン、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭化水素またはこれらの混合物などを挙げ

(59))00-191718 (P2000-慮018

ることができ、オレフィン自身を溶媒として用いることもできる。これらの不活性炭化水素媒体のうちで脂肪族炭化水素、脂環族炭化水素が好ましい。また、重合に用いるα-オレフィン、脂環族ビニル化合物、環状オレフィン自身を溶媒として用いることも好ましい。

【0242】上記のようなオレフィン重合用触媒を用いて、オレフィンの重合を行うに際して、チタン触媒成分(A)は、反応容積1 リットル当り、チタン原子に換算して通常 $10^{-8}\sim 10^{-3}$ モル、好ましくは $10^{-7}\sim 10^{-4}$ モルとなるような量で用いられ、成分(B)は通常 $10^{-8}\sim 10^{-2}$ モル、好ましくは $10^{-7}\sim 10^{-3}$ モルとなるような量で用いられる。また成分(B)は、成分

(B)と成分(A)(チタン原子に換算して)とのモル 比((B)/(A))が、通常0.02~100、好ま しくは0.05~50となるような量で用いられる。

【0243】成分(C-1) は、成分(C-1) と、成分(A) および成分(B)中の全遷移金属原子(M)とのモル比 ((C-1)/M)が、通常0.01~5000、好ましくは0.05~2000となるような量で用いられる。

【0244】成分(C-2) は、成分(C-2) 中のアルミニウム原子と、成分(A) および成分(B) 中の全遷移金属原子(M) とのモル比〔(C-2) /M〕が、通常 $10\sim5000$ 、好ましくは $20\sim2000$ となるような量で用いられる。

【0245】成分(C-3) は、成分(C-3) と、成分(A) および成分(B) 中の全遷移金属原子(M) とのモル比((C-3) / M) が、通常1~10、好ましくは1~5となるような量で用いられる。

【0246】また、このようなオレフィン重合触媒を用いたオレフィンの重合温度は、通常-50~200℃、好ましくは0~170℃の範囲である。重合圧力は、通常常圧~100kg/cm2、好ましくは常圧~50kg/cm2の条件下であり、重合反応は、回分式、半連続式、連続式のいずれの方法においても行うことができる。さらに重合を反応条件の異なる2段以上に分けて行うことも可能である。

【0247】得られるオレフィン重合体の分子量は、重合系に水素を存在させるか、または重合温度を変化させることによって調節することができる。このようなオレフィン重合触媒により重合することができるオレフィンとしては、エチレン、プロピレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ペキセン、3-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、4-ジメチル-1-ペキセン、4,4-ジメチル-1-ペキセン、4,4-ジメチル-1-ペキセン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセンなどの炭素原子数が2~20のαーオレフィン;スチレン、ジメチルスチレン類、アリルベンゼン、アリルトルエン類、ビニルナフタレン類、アリルナフタレン

類などの芳香族ビニル化合物; ビニルシクロヘキサン、ビニルシクロペンタン、ビニルシクロペプタン、アリルノルボルナンなどの脂環族ビニル化合物; シクロペンテン、シクロペプテン、ノルボルネン、5-メチル-2-ノルボルネン、テトラシクロドデセン、2-メチル-1,4,5,8-ジメタノ-1,2,3,4,4a,5,8,8a-オクタヒドロナフタレンンなどの環状オレフィン; 1,4-ペンタジエン、1,5-ヘキサジエン、1,4-ヘキサジエン、1,5,9デカトリエンなどの炭素原子数が4~20の鎖状ポリエン; 5-エチリデンノルボルネン、ジシクロペンタジエンなどの環状ポリエンなどを挙げることができる。

【0248】 これらのオレフィンは、単独であるいは2種以上組み合わせて用いることができる。

[0249]

【発明の効果】本発明に係るオレフィン重合触媒は、高い重合活性を有し、分子量分布が広いオレフィン(共) 重合体を得ることができ、かつ2種以上のオレフィンを 共重合したときに組成分布が狭いオレフィン共重合体を 得ることができる。

【0250】本発明に係るオレフィンの重合方法は、高い重合活性で、分子量分布が広いオレフィン(共)重合体を得ることができ、かつ2種以上のオレフィンを共重合したときに組成分布が狭いオレフィン重合体を得ることができる。本発明の方法で得られたオレフィン(共)重合体は、分子量分布が広いので成形性に優れている。【0251】

【実施例1】[チタン触媒成分(A-1) の調製] 市販の無 水塩化マグネシウム5.1gとデカン194mlを40 Omlのガラス製フラスコに装入し、攪拌下にエタノー ル18.8mlを10分間で滴下した。滴下終了後、室 温で1時間撹拌した。その後、デカン20mlで希釈し たジエチルアルミニウムクロリド17.5mlを1時間 かけて滴下した。この際、系内温度を35~40℃に保 持した。滴下終了後、室温でさらに1時間攪拌した。引 き続き四塩化チタン70.6mlを30分かけて滴下 し、その後、80℃に昇温し、80℃で2時間攪拌し た。反応物を80℃に保温したジャケット付きグラスフ ィルターで沪過を行い、さらにデカンで数回洗浄するこ とにより、チタンが4.8重量%、マグネシウムが14 重量%、塩素が57重量%、アルミニウムが2.2重量 %、エトキシ基が9.7重量%である固体状のチタン触 媒成分(A-1) を得た。

【0252】[重合] 充分に窒素置換した内容積1リットルのステンレス製オートクレーブにシクロヘキサン400ml、次いで1-ヘキセンを100ml装入し、系内を60℃に昇温した。その後、メチルアルミノキサンをアルミニウム原子換算で1.0ミリモル、上記で得られたチタン触媒成分(A-1)をチタン原子に換算して0.0002ミリモルおよび下記式(a)で示される遷移金属イミン化合物(B-1)0.0004ミリモルをエチレンで

(も0))00-191718 (P2000-隠

圧入することにより重合を開始した。連続的にエチレンを供給しながら全圧8kg/cm2-G、70℃で15分間重合を行った後、少量のメタノールを圧入により添加し重合を停止した。重合反応液を大過剰のメタノールー塩酸溶液に加え、得られたポリマーを、130℃で12

時間減圧下に乾燥させた。その結果、[ŋ]が2.98 dl/g、Mw/Mnが11.8のポリマー10.0g が得られた。

【0253】 【化53】

[0254]

【比較例1】実施例1の重合において、1-ヘキセンを装入せず、シクロヘキサン500mlにした後、チタン触媒成分(A-1)を用いずに、メチルアルミノキサンをアルミニウム原子換算で0.5ミリモルにし、上記式(a)で示される遷移金属イミン化合物(B-1)0.0002ミリモルにした以外は同様にして重合を行った。その結果、[n]が1.76dl/g、Mw/Mnが6.9のポリマー19.9gが得られた。

[0255]

【比較例2】実施例1の重合において、遷移金属イミン化合物(B-1)を用いず、チタン触媒成分(A-1)をチタン原子換算で0.0004ミリモル用い、メチルアルミノキサンをアルミニウム原子換算で0.5ミリモルにし、水素を2.5kg/cm2-G導入し、重合時間を30分にしたこと以外は同様にして重合を行った。その結果、[ヵ]が1.97d1/g、Mw/Mnが6.9のポリマー10.7gが得られた。

[0256]

【実施例2】実施例1の重合において、チタン触媒成分(A-1)をチタン原子に換算して0.0004ミリモルにし、遷移金属イミン化合物(B-1)に代えて下記式(b)で示される遷移金属イミン化合物(B-2)を0.0005

ミリモル用いたこと以外は同様にして重合を行った。その結果、[n]が3.40d1/g、Mw/Mnが8.80oポリマー6.80gが得られた。

[0257]

【化54】

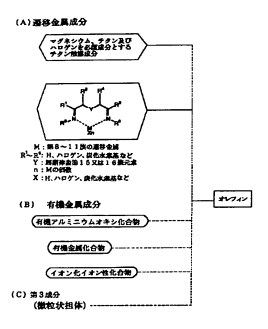
[0258]

【比較例3】実施例2の重合において、1-ヘキセンを装入せず、シクロヘキサン500mlにした後、チタン触媒成分(A-1)を用いないこと、メチルアルミノキサンをアルミニウム原子換算で0.5ミリモルにしたこと以外は同様にして重合を行った。その結果、[n]が1.44dl/g、Mw/Mnが4.45のポリマー2.13gが得られた。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係るオレフィン重合用触媒の調製工程 を示す説明図である。 (も1))00-191718 (P2000-E*泯隠

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 藤田 照典

山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号 三井化学株式会社

(も2))00-191718 (P2000-E升隠

Fターム(参考) 4J028 AA02A AB01A AC04A AC05A ACO6A ACO7A AC45A AC46A AC47A BA01A BA01B BA02A BA02B BA03A BA03B BA04A BAO4B BAO5A BBOOA BBOOB BB01A BB01B BB02A BB02B BCO1A BCO1B BCO5A BCO6A BC06B BC12A BC12B BC13A BC13B BC15A BC15B BC16A BC16B BC19A BC19B BC24A BC24B BC25A BC25B BC27A BC27B BC29A BC29B BC34A BC39A CA02C CA15A CA16A CA17A CA17B CA25A CA25B CA25C CA26A CA26B CA26C CA27A CA27B CA27C CA28A CA28B CA28C CA29A CA29B CA29C CB09A CB09B CB09C CB23A CB25A CB26A CB27A CB28A CB36A CB43A CB44A CB47A CB49A CB52A CB53A CB56A CB57A CB58A CB63A CB64A CB64B CB65A CB65B CB66A CB68A CB73A CB74A CB87A CB87B CB94A CB94B EA01 EB02 EB04 EB05 EB07 EB08 EB09 EB10 EB16 EB18 EB21 EB26 EC01 EC02 FA01 FA02 FA03 FA04 FA07 FA09

GA04 GA06